

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

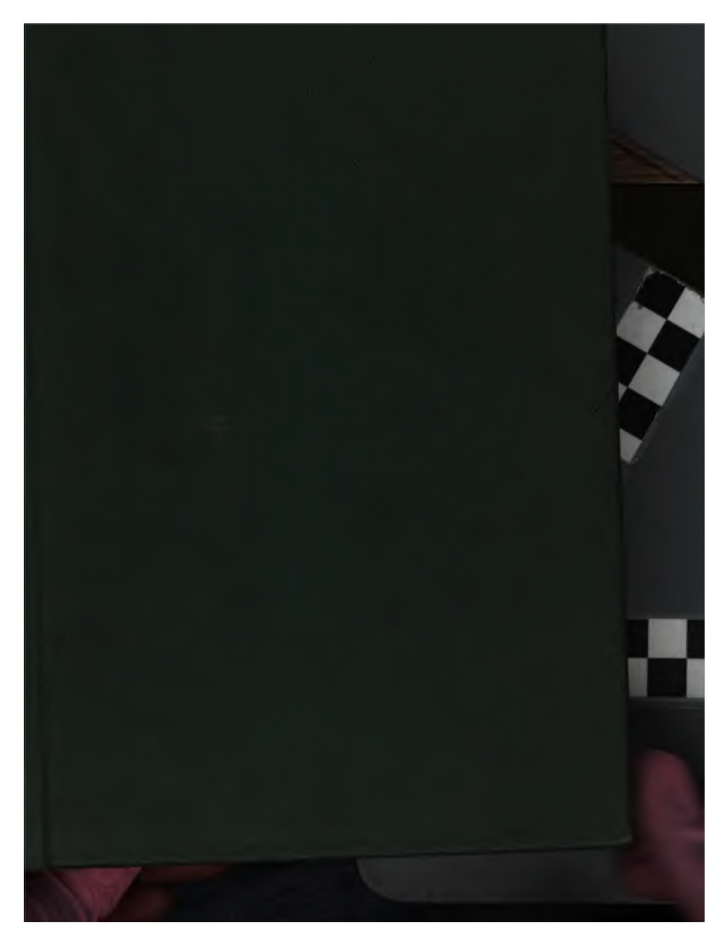
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com durchsuchen.





372988 Sandbuch

Seifenfabrikation.

Unter Mitwirfung

J. Cidbaum, C. Moad, Dr. g. Stiepel: G. Beber und anderen Sachmannern

herausgegeben

Dr. C. Deite.

Erfter Band:

Sausfeifen und Textilleifen.

Dritte Muflage.

Mil 108 in den Bext gedruchten Abbiloungen.



Berlin.

Berlag von Julius Springer.



	·	
	•	
	-	

572688 Sandbuch

Keifenfahrikation.

Unter Mitwirfung

3. Ginbaum, E. Mond, Dr. C. Stlepel, 6. 28eber und anderen Sadmannern

herausgegeben

Dr. C. Deite.

Grifer Band:

Sansfeifen und Textilleifen.

Dritte Unflage.

Mit 108 in ben Gert gedrudten Abbilbungen.



Berlin.

Berlag von Julius Springer.



•	•	

372688 Sandbuch

Keifenfabrikation.

Unter Mitwirkung

E Gidbaum, E. Moad. Dr. C. Stiepel, G. 28eber und anderen Jadimannern

herausgegeben

Dr. C. Deite.

Griter Band;

Sansfeifen und Textiffeifen.

Dritte Auflage.

Mit 108 in den Text gedruckten Abbilbungen.



Berlin.

Berlag von Julius Springer.



Verlag von Julius Springer in Berlin.

handbuch der Seifenfabrikation.

Unter Mitwirfung

3. Sidbaum, Dr. R. Sirfc, Dr. B. Aufin. C. Noad, Dr. C. Stiepel, G. Beber und anderen Sachmannern

herausgegeben

non

Dr. C. Deite.

Bweiter Band:

Foilettefeifen, mediginifche Seifen, Seifenpulver und andere Spezialitäten.

Biveite Aluflage.

Bu beziehen durch jede 28uchhandlung.

Handbuch der Seifenfabrikation.

Als zweiter Band bes **Jandbuchs ber Feifen**fabrikation erschien von demselben Berfasser in gleichem Berlage

"Foiletteseifen, medizinische Seifen, Seifenpulver und andere Spezialitäten".

3meite Auflage. Preis D. 8,-; in Leinwand gebunden D. 9,20.

Handbuch

ber

Keifenfahrikation.

Unter Mitwirfung

bon

P. Gidbaum, E. Moadt. Dr. G. Stiepel. G. Beber und anderen Sachmannern

herausgegeben

von

Dr. C. Deite.

Grfter Band:

Bausleifen und Textilleifen.

Dritte Auflage.

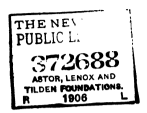
Mit 108 in den Bext gedruckten Abbildungen.



Berlin.

Berlag von Julius Springer.

1906.



Alle Rechte, insbefondere das der übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

Drud von Emil Dreper in Berlin SW.

Vorwort zur 1. Auflage.

Häufige Anfragen bei der Redaktion des "Seifenfabrikant" nach einem brauchbaren Werke über Seifenfabrikation und die Tatsache, daß ein solches nicht vorhanden war, veranlaßten mich bereits vor einigen Jahren, in Gemeinschaft mit einigen Mitarbeitern am "Seifenfabrikant" den Plan zu einem "Handbuch der Seifenfabrikation" zu entwersen, bessen Ausführung sich leider, da ich durch meine Berufskätigkeit zu sehr in Anspruch genommen war, dis zum Sommer des vorigen Jahres verzögert hat.

Da es die außerordentliche Mannigsaltigkeit der Produkte, welche die heutige deutsche Seisenindustrie erzeugt, dem einzelnen Seisensieder sast unmöglich macht, in allen Seisensorten Ersahrungen zu sammeln, so schien es mir zweckmäßig, eine Teilung der Arbeit in der Beise eintreten zu lassen, daß die verschiedenen Seisen nicht von einem, sondern von mehreren Seisensiedern bearbeitet würden, und zwar jede Sorte stets von einem besonders darin ersahrenen Praktiker, während ich selbst die Bearbeitung des chemischen Teils und der Rohstosse nommen habe.

Die Seisensiederei ist ein Gewerbe, dessen Prozesse vollständig auf chemischer Grundlage beruhen, und doch sehen wir, daß viele tüchtige Praktiker aller chemischen Kenntnisse bar sind, während sich freilich die Überzeugung von ihrer Notwendigkeit in den Seisensiederskreisen immer mehr Bahn bricht und sich auch heute schon viele Seisensieder mit tüchtigen chemischen Kenntnissen sinden. Unter diesen Umständen des Buches zu berücksichtigen? — Es ist mehrsach der Wunschgeäußert worden, daß dem Buche als Einleitung eine vollständige "Chemie für Seisensieder" gegeben würde. Dies schien mir zu weit zu gehen, da es den Umsang des Buches zu sehr vergrößert und

es infolgebessen zu sehr verteuert haben würde; wohl aber schien es mir geboten, einesteils die Untersuchungsmethoden der Alkalien so elementar zu behandeln, daß sie auch von dem Nichtchemiker ausgeführt werden können, andernteils aber eine vollständige Chemie der Fette, soweit sie für die Technik von Bedeutung ist, zu bringen, um so dem mit chemischen Kenntnissen ausgerüsteten Seisensieder ein besseres Berständnis der in seinem Gewerbe vorkommenden chemischen Prozesse zu ermöglichen und ihn mit allen brauchbaren Methoden, welche zur Untersuchung der Fette und Die dienen, vertraut zu machen.

Eine andere Frage war, ob die "Füllungen" mit zu berücksichtigen wären. Ich bin kein Freund davon und kann einen großen Teil berselben nicht anders als Fälschungen bezeichnen; trothem hielt ich es für geboten, sie mit zu behandeln, da sie leider so verbreitet sind, daß man, ohne auf sie Rücksicht zu nehmen, gar nicht ein den heutigen Verhältnissen entsprechendes Seisenbuch zu schreiben imstande ist.

Die Toiletteseisen sind nur kurz behandelt, da ich beabsichtige, sie zusammen mit den Parfümerien in einem besonderen Werke herauszugeben.

Einer Entschuldigung bedarf eine Intonsequenz: im chemischen Teil und bei den Rohstoffen sind die Temperaturen nach Graden Celsius angegeben, im praktischen Teil dagegen nach Graden Réaumur; ich glaubte letztere nicht ändern zu dürsen, da sie heute noch bei allen deutschen Seisensiedern gebräuchlich sind.

Indem ich noch meinen Mitarbeitern und überhaupt allen denen, welche mich bei Abfassung des Werkes mit Rat und Tat unterstützt haben, sowie auch der Verlagsbuchhandlung für die gediegene Ausstattung meinen verbindlichsten Dank ausspreche, schließe ich mit dem Bunsche, daß sich das Buch für recht viele nütlich erweisen möge.

Berlin, im November 1886.

Deite.

Forwort zur 2. Auslage.

Bei der Bearbeitung der 2. Auflage des "Handbuchs der Seisensabrikation" ist dasselbe Prinzip versolgt worden, das sich bei der
ersten bewährt hat, die Teilung der Arbeit. Die einzelnen Abschnitte
haben mit wenigen Ausnahmen dieselben Bearbeiter gefunden wie
in der früheren Auflage. Der Teil, welcher die Darstellung der
verschiedenen Seisen behandelt, hat manche Anderung ersahren, einzelne
Seisen haben eine vollständige Umarbeitung gefunden, andere sind neu
hinzugekommen.

Den Tod eines treuen Mitarbeiters habe ich zu beklagen gehabt, bes Siedemeisters L. Borchert, welcher im Dezember 1894 in Mazatlan (Mexico), fern von der Heimat, gestorben ist. Den größten Teil der übernommenen Arbeit hat er noch zuvor erledigen können.

In der Hoffnung, daß das Buch in seiner jetigen Gestalt dieselbe freundliche Aufnahme finden wird, die es in seiner früheren gefunden hat, übergebe ich dasselbe hiermit der Öffentlichkeit.

Berlin, im Januar 1896.

Deite.

Vorwort zur 3. Auflage.

Die neue Auflage bes I. Bandes des "Handbuchs der Seifenfabrikation" hat, dem heutigen Stande dieses Industriezweiges entsprechend, nicht unerhebliche Erweiterungen erfahren: Die Berarbeitung der Fettsäuren mit kohlensauren Alkalien, die sogen. Karbonatverseifung, die neuerdings sehr in Aufnahme gekommen ist, hat ein= gehende Berücksichtigung gefunden. — Die Tatsache, daß mit vielen Seifenfabriken Kriftallsobafabrikation verbunden ist, und häufige Aufragen, wie lettere am zweckmäßigsten einzurichten ist, gaben Beranlassuna, sie ausführlicher als in den früheren Auflagen zu behandeln. — Die neuen Kühls und Prefeversahren für Seife, die angefangen haben, cine bedeutende Rolle in der Scifenfabrikation zu svielen, sind ausführlich durch Wort und Bild vorgeführt. — Die Seifenpulver, die in den früheren Auflagen des I. Bandes dieses Handbuchs unberücksichtigt geblieben waren, weil ich damals noch nicht ahnte, welche Bedeutung sie einmal erlangen wurden, und spater Aufnahme in die 2. Auflage bes II, Bandes gefunden hatten, in den fie nicht gehörten, haben jest im I. Bande den greigneten Plat erhalten.

Indem ich noch allen denen, die mich bei Bearbeitung der neuen Auflage mit Rat und Tat unterstützt haben, meinen Dank ausspreche, übergebe ich sie hiermit der Öffentlichkeit mit dem Wunsche und der Hossinung, daß sie eine gleich günstige Aufnahme finden möge wie die vorhergehenden.

Berlin, im März 1906.

Deite.

Inhalt.

Befchichte ber Seifenfabritation
Die Rohstoffe für die Seifenfabrikation
Die Fette
Die Ratur der Fette
Chemische Konstitution 15. Die Fettsäuren 18. Die Fettalkohole 26.
Die Glyzeride 28. Berseisung der Fette 30. Die Methoden der
Berseisung in der Technit 32. Das Glyzerin 40. Die Seisen 44.
Bortommen, Gewinnung und Reinigung der Tette und fetten Dle
Bortommen und Gewinnung 56. Läuterung und Raffinierung ber
Fette und Dle 59. Bleichen der Fette und Dle 62.
Untersuchung der Fette und setten Dle
Physitalische Methoden 69. Chemische Methoden 75.
Die in der Seifenfabrifation angewandten Fette, fetten Dle, Fettfauren
und Harz
Fierfette 88. Talg 88. Schweinefett 99. Pferdefett 101. Knochen-
fett 102. Wollfett 105. Tran 106.
Pflanzenfeite 111. Rolosol 111. Palmol 114. Palmternol 123.
Sheabutter 126. Ilipeol und Baffiaol 129. Pinentalg 129. Chine-
sifcher Talg 130. Kafaobutter 133. Ditafett 134. Mustatnußbutter 135.
Clivenöl 136. Sefamöl 140. Erdnußöl 142. Rizinusöl 144. Baumwoll-
saatöl 146. Mandelöl 152. Leinöl 153. Leindotteröl 157. Rigeröl 157.
Madiaul 157. Sanfol 158. Sonnenblumenol 158. Maisol 159.
Mohnöl 159. Rüböl 160. Berwertung der Sapole 160.
Settfauren und Sarg 161. Die Fettfauren 161. Clein 163.
Baltsett 167. Die Berarbeitung der Fettsauren 170. Das harz 176.
Die Alfalien
Die Soba
Ratürliche Soda 181. Künstliche Soda 182. Kristallisierte Soda 187.
Rauftische Soba 195. Rommerzielle Grädigfeit der Soba 199.
Bottafde
Pottafche aus Holzaiche 202. Pottasche aus Schlempetoble 204. Pott-
ajche aus Wollschweiß 206. Pottasche aus schwefelsaurem Kali 206.
Kaustische Pottasche 207.
Untersuchung von Soda und Pottasche
Alfalimetrie 209. Die Probenahme für die Analyse 220.
hilfsrohstoffe für die Seifenfabritation
Das Baffer
Der Ralf
Das Kochjalz

•	Grit
Die Mafchinen und Gerätschaften zur Seifenfabrikation	230
Die Ascher	230
Die Siedetessel mit Zubehör	239
Die Behälter zur Aufnahme der fertigen Seife	253
Die Formen 262. Die Standgefäße für Schmierseise 263.	
Borrichtungen zum Schneiden von harten Seifen	26
Das Zerteilen (Fällen) des Scifenblodes (Formblodes) 265. Das	
Berichneiden der Fällstude 274.	
Das Zerschneiben der Riegel in Stude	30
Egalifier= und Hobelmafchinen 315.	
Die Pressen	32
Reue Ruhl- und Pregvorrichtungen für Seife	32
Die Darftellung ber Seifen	35
Tie Laugen	35
Bereitung der Laugen 353. Untersuchung der Laugen 358.	-
	0.0
Das Sieden der Seifen	36
Ginige neuere Berfahren in der Seifenfabritation	36
Berfeifung mit Schweselatalien 366. Dirette Berfeifung von Ol-	
früchten 366. Herstellung von Seife durch Umsetzung von settsaurem	
Kalt mit tohlensaurem Altali 367. Berfahren zur Herstellung heller	
Seifen 368. Die Berjeifung der Fettfäuren nach dem Ammonial-	_
Seifenprozeß 369. Die Berfeifung der Fettfauren mit Baffer-	
glas 370. Mittel zur Milberung der alkalischen Wirkung der	
Seife 372.	
Die harten Seifen	37
	37
Rernseisen	31
Rernseifen auf Interlauge 374. Alte deutsche Kernseife 374. Talg-	
fernseise 379. Das Marmorieren der Talgternseise 383. Das Schleifen	
der Seife 385. Die Berwertung der Unterlauge 385. Marfeiller	
Seife 391. Palmölternseife 397. Stettiner Balmöl. Sausseise 399.	
Balmölharzieife 400. Palmitinseife 401. Eberichalseife 402. Dlein-	
fernseise 410. Apolloseise 411. Baltsetternseise 413. Bollsett-	
jeise 415. Harzternseisen 416. Kernseise aus Fischtalg 421. Terpen-	
tinseise 422. Russische Sattelseise 423. Sinclair-Scife 423.	
Rernseifen auf Seimniederschlag 424. Bacheternseise 430. Drauien-	
burger Kernseise 435. Harzkernseisen 438.	
Die Vermehrung der kernseifen 439.	
Eschweger Seifen	44
Efchweger Seifen auf indirettem Wege 447. Cichweger Seife auf	**
dinbeger Serfen un inderentum Wege 441. Schweger Seife unt hoher Bafferglas- und	
Taltfüllung 450. Das Sieden ber Efchweger Seifen mit Dampf 452.	
Die Karbonatverseifung bei der Eichweger Seise 453. Eschweger	
Seife aus Grundseife 456. Efchweger Seife auf halbwarmem	
Bege 458. Efdweger mit Zufagen von Leimfern 459. Das Farben	

Inhalt.	•	XI
---------	---	----

	Sette
ber Eichweger Seifen 459. Das Sieben ber Eichweger Seife im	
allgemeinen 459.	
Leimseisen	464
Leimfeifen von 220 bis 250 % Ausbeute 468. Leimfeifen von 250 bis	
275 % Ausbeute mit glattem Aussehen 470. Leimseifen von 300 bis	
350 % Ausbeute 470. Leimseifen von 400 bis 800 % Ausbeute 472.	
Bafferglasseifen zum Bafchen in Scewaffer 472. Sarzleimseifen 473.	
Harzleimseife von 300 bis 400 % Husbeute 474. Harzleimseife ohne	
Salzwasser 475. Transparent-Bargleimseife 476. Schwarze Barg-	
leimseise 476. Harzleimseise mit Talt 477. Ionnen- oder Scheuer-	
feife 478. Bafferglastompositionen 480. Dberfchalfeife 480. Mott-	
ledseifen 482.	
Hausseifen auf taltem und halbwarmem Bege	489
/ Die Fette und Laugen für die Berfeifung auf taltem Bege 489.	
Borichriften für hausseifen auf taltem und halbwarmem Bege 490.	
Harzseisen 493. Stettiner Palmöl-Hausseise 498. Elsenbeinseise 498.	
Sinclair-Seife 499. Oberschalseise 500.	
Die Schmierseifen	5 0 2
Glatte, transparente Schmierscifen	505
Glatte Leinölschmierseise 507. Berwendung von Aplali zur trans-	
parenten Ölseife 514. Berwendung von 50 grädiger Aptalilauge zu	
transparenten Ölseifen 515. Glyzerinschmierseise 517. Transeife 520.	
Sanfölseife 520.	
Runstfornseisen	521
Gelbe Runftfornscife 522. Grune Runftfornseise 523.	FOR
Naturfornseisen	527
Glatte weiße oder gelbe Schmierseisen von perlmutterartigem Anschen .	539
Beiße Silberjeise 543. Glatte Clainseise 544. Terpentin=Salmiat=	ออส
Schmierfeise 546. Beige Schmierseise 548.	
Das Füllen der Schmierseisen	548
Giniges über die Fastage zu Schmierseisen	552
Seifenpulver und verwandte Baschmittel	555
Die herstellung der Seifenpulver	557
Reines Seifenpulver 557. Billige Seifenpulver 560. Seifenpulver	,,,,,
mit hilfe von maschireller Ginrichtung 564. Seifenpulver ohne	
Muble 565. Fettlaugenmehl 566. Beilchen-Seifenpulver 567. Seifen-	
pulver mit Bafferglas 567. Ammoniaffeifenpulver 567. Das	
Parfumieren ber Seifenpulver 570. Das Raffen bes Seifen-	
pulvers 570. Dr. Thompsons Seifenpulver 571.	
Baschpulver ohne Seise	571
Ammonin 572. Polysulfin 572. Hentels Bleichsoda 572. Lessive	
Phénix 572. Godeg 574.	
Seifen für die Textilindustric	575
Riegelseifen	578
Reutrale Olivenölseise 578. Reutrale weike Bachsleise 579. Grüne	

.

	Seite
Olivenölseife aus Sulfuröl 580. Reutrale Dleintegtilseife 582. Balt-	•
fettkernseise 583. Rernseisen für ichwere Schlichte 584. Glattweiße	
Textillernseife 587. Ofonomicseife 588.	
Kaliseisen für die Textilindustric	588
Glatte Dleinschmierseise 588. Glatte grüne Sulfurölseise 590. Silber-	
seise für die Textilindustrie 592. Naturfornseife aus Dlein und	
Talg 594. Ökonomicseise nach Nachen-Gupener Art 596.	
Untersuchung ber Seifen	598
Bestimmung des Bassergehaltes 598. Bestimmung des Fettsaure-	
gehaltes 599. Bestimmung bes Harzes 604. Bestimmung ber	
Alfalien 610. Rachweis von Füllungsmitteln 613. Bestimmung	
des Glyzerins 616. Bestimmung von Zucker 617. Rachweis von	
Alfohol 618. Nachweis atherischer Ole 618. Bestimmung von Karbol-	
jaure 619. Bestimmung von Ammonial 619. Berechnung der Aus-	
beute aus der Analyse 620.	
Sadregifter	628

Beschichte der Seifenfabrikation.

Forscht man nach dem Ursprung der Seisensabrikation, so sindet man, daß bei den Schriftstellern, die vor unserer Zeitrechnung gelebt haben, nirgend eines Reinigungsmittels gedacht ist, das unserer Seise entspräche. Man sindet zwar häusig die Angabe, daß schon den Autoren des alten Testaments die Seise bekannt gewesen ist; dies ist jedoch ein Irrtum, der durch die Luthersche Übersehung hervorgerusen ist. Die Worte, welche Luther mit "Seise" überseht, bedeuten nicht diese, sondern mineralisches und vegetabilisches Laugensalz.

Zu Homers Zeiten scheint die Reinigung der Wäsche nur dadurch bewirkt zu sein, daß sie im Wasser ohne irgend welchen Zusatz gerieben ober gestampst wurde. So läßt Homer die Nausikaa mit ihren Begleiterinnen die Kleider in Gruben, in welche man Wasser gegossen hatte, durch Treten mit den Füßen waschen.

Später dienten sowohl Pflanzen mit seifenartigen Sästen wie auch Holzasche und natürliche Soda vielsach zum Waschen, auch wußte schon Paulus Aegineta, daß das Laugensalz durch Kalk verstärkt werden kann; das gewöhnlichste Mittel aber, das im Altertum zum Waschen diente, war der gesaulte Urin. In Nom standen deshalb die Fullonen, denen das Geschäft des Waschens oblag, recht eigentlich in schlechtem Geruch und waren mit ihren Werkstätten in entlegene Straßen oder vor die Stadt verwiesen; sie hatten aber das Recht, an den Straßensecken große Gesäße auszustellen, in denen sie die Beiträge der Vorübersachenden einsammelten.

Der älteste Schriftsteller, welcher die Seife erwähnt, ist Plinins 1). Er erzählt im 18. Buch seiner Historia naturalis, wo er von Haar-

¹⁾ Plinius der Altere; er fand seinen Tod beim Ausbruch des Besuvs, 79 n. Chr.

färbemitteln spricht, daß die Seise von den Galliern zum Rotfärben der Haare ersunden sei, daß sie aus Asche und Talg hergestellt werde, die beste aus Buchenasche und Ziegentalg, und zwar in zweierlei Art, sest und flüssig; sie sei den Germanen in beiderlei Gestalt gesträuchlich und würde niehr von den Männern als den Frauen ansgewandt. Die Seise scheint also damals als eine Art Färbepomade benutt zu sein; ob sie auch zu andern Zwecken gedient hat, geht aus den Angaben des Plinius nicht hervor.

Aus der angezogenen Stelle bei Plinius schließt man gewöhnlich, daß die Gallier oder auch die Gallier und Germanen die Ersinder der Seise gewesen sind. Ed. Moride¹) bestreitet die Richtigkeit dieses Schlusses. Er meint, Plinius habe sagen wollen, daß nur die Berswendung der Seise als Hauftreitet eine Ersindung der Gallier sei, und glaubt, daß die Phönicier, dieses hoch entwickelte Industrievolk des Altertums, die eigentlichen Ersinder der Seise seien und ihre Kunst nach Gallien, wo sie sich zuerst, 600 Jahre v. Chr., an den Mündungen der Rhone niederließen, mitgebracht hätten.

Die ersten Seifen durfen wir uns jedenfalls nicht als Runftprodutte, wie die heutigen, vorstellen. Anfänglich hat man mahr= icheinlich nur Öl und Asche gemischt und solche Mischungen als Salben bei Sautausschlägen und ähnlichen Leiden verwandt. Durch Jufall wird man später gefunden haben, daß, wenn man die Asche zuvor mit Wajjer und gebranntem Kalt und hierauf erst mit dem Fett ober Öl mischte, man eine viel fraftiger wirkende Salbe erhielt. Allmählich wird man dann wohl zu ähnlichen Produkten gekommen sein, wie die heutigen Seifen in Algier, von denen uns Léon Drour?) berichtet: "Im Innern von Algier bringen die fehr industriellen Rabylen auf bie Markte eine Masse, die zwei gang verschiedenen Bweden bient, als Beilmittel und zum häuslichen Gebrauch. Es ist dies eine Seife, die fast auf kaltem Wege bereitet wird, schwach gelblich gefärbt, etwas transparent, von gallertartiger Konsistenz, nur mit geringem Baffergehalt. Sie wird bereitet aus Dlivenöl und aus Lauge, die man erhalt, indem man Baffer durch ein Gemenge von Solgasche und gebranntem Kalk hindurchachen läßt. Die Araber benuten die so ge wonnene Seife vielfach als Salbe gegen Sautaffektionen, sowie für häuslichen Gebrauch und zum Waschen der Wolle, welche sie zu Beweben verarbeiten."

¹⁾ Les corps gras industr. 12, 3. 261.

²⁾ Les produits chimiques. Paris 1878, 3. 186.

Als Reinigungsmittel wird die Seife erst von den Schriftsellern des 2. Jahrhunderts n. Chr. erwähnt. Der berühmte Arzt Galenus gedenkt ihrer sowohl als Mittel zur Reinigung wie als Medikament; er hebt zugleich hervor, die deutsche Seife sei die beste und nach ihr die gallische.

über die allmähliche Beiterentwicklung ber Seifenindustrie ift nur wenig bekannt. Marseille soll schon im 9. Jahrhundert einen bedeutenden Handel mit Seife gehabt haben. Im 15. Jahrhundert war Benedig der Hauptplat für diesen Artikel. Diese seine Stellung mußte es im 17. Jahrhundert an Savona, Genua und Marseille abtreten. Auch in England scheint zu Anfang bieses Sahrhunderts bie Seifenfabrikation schon bedeutend gewesen zu sein. 1622 wurde in diesem Lande einer Seifensiederkompagnie ein Monopol zur Bereitung von Seifen erteilt; fie aahlte jährlich für 3000 Tons Seife 20 000 £ Steuer. Infolge bieses Patents tam es zu Streitigkeiten, ba sich ein großer Teil ber porhandenen 20 Seifensieder der Gesellschaft nicht angeschlossen hatte und ihre Rechte nicht anerkennen wollte. Es wurde deshalb auf Befehl des Königs verordnet, daß keine Seife verkauft werben durfte, die nicht durch die Gesellschaft geprüft ware. Im Jahre 1633 wurden 16 Seifensieder wegen Nichtachtung Dieses Berbots und des Patents por die Sternkammer geladen. Die Angeklagten, die sich schriftlich zu verteidigen suchten, murden zu Geldstrafen von 500 bis 1500 & verurteilt, außerdem aber bazu, solange im Gefängnis zu bleiben, als es Sr. Majestät gefallen wurde. Dieser Beschluß wurde ausgeführt, und zwei der Bestraften starben im Gefängnis, während die anderen 40 Wochen barin blieben. Nach diesen Ungerechtigkeiten erfolgten einige Verordnungen, die den Patentträgern das alleinige Recht zur Fabrikation von Seife gewährleisteten und die Breise für lettere feststellten. Als sich die Patentträger 1635 erboten, für die Tonne Seife noch 2 & Steuer mehr zu bezahlen, wurden ihre Rechte noch erweitert und wieder einige Seifensieder, welche dem zuwiderhandelten, eingekerkert. 1637 murben endlich ben Patenttragern das Batent für 40 000 £ und die Fabritgebäude für 3000 £ abgefauft. Materialien mußten die Londoner Seifensieder mit 20 000 £ beaahlen, wofür lettere bann bas Recht erhielten, ihr Gewerbe wieder fortzuseben.

In Frankreich blühte im 17. Jahrhundert ebenfalls das Monopolsunweien. 1666 wandte sich Pierre Rigat, ein Lyoner Kaufmann, an den König und machte sich anheischig, Seise zu fabrizieren, ohne

irgend Materialien dasür aus dem Auslande zu beziehen, nach besonderen Methoden und in so großer Menge, daß sie jür ganz Frantsreich ausreiche. Louis XIV. akzeptierte seinen Borschlag und gab ihm ein Brivileg auf 20 Jahre, daß er allein Fabriken für weiße, marmorierte und alle sonstigen Sorten Seise und an allen Orten des Landes, welche ihm paßten, errichten durste. Nur die damals vorhandenen 6 oder 7 Fabriken sollten bestehen bleiben, aber unter der Bedingung, daß ihre Siedekessel nicht vermehrt und ihre Fabrikate zu einem seste gestellten Preise an Rigat geliesert würden, der sie dann mitverkaufte. Das Patent brachte jedoch zu viel Unzuträglichkeiten mit sich und wurde bereits 1669 wieder ausgehoben.

Bielfache Klagen über Berfälschungen der Seise, die schon damals blühten, veranlaßten die französische Megierung 1688, bestimmte Borschriften sur Seisensabrikation zu erlassen. Man verordnete 1. daß die Seisensabrikanten, welche Sorten Seise sie auch sabrizierten, in jedem Jahre während der Monate Juni, Juli und August die Fabrikation einzustellen hätten, 2. daß die neuen Ole nicht vor dem 1. Mai eines jeden Jahres sür die Seisensabrikation verwandt werden sollten, und 3. daß außer Barilla, Soda, Asche und Olivenöl keine andern Fette und sonstigen Materialien verarbeitet werden dürsten. Insolge vielsacher Klagen und Reklamationen wurden diese Berordnungen 1754 zum Teil wieder ausgehoben und den Fabrikanten gestattet, den ganzen Sommer über zu arbeiten, um 6 Jahre später, und zwar auf Borstellungen der Fabrikanten selbst, wieder zu bestimmen, daß die Fabriken während des Sommers zu schließen seien. Die Revolution 1789 räumte mit allen diesen nutslosen Berordnungen auf.

über die deutsche Seisensabrikation in den früheren Jahrhunderten ist wenig bekannt. Sie war Kleingewerbe und konnte in Anbetracht der verarbeiteten unreinen Rohstosse — hauptsächlich Rohtalg und Holzasche —, bei denen ein Sud zuweilen oft mehr Tage währte, als heute Stunden, auch kaum etwas anderes sein. Wesentlich gehemmt war die deutsche Seisensiederei auch durch das so vielsach gebränchliche Seisekochen in den Haushaltungen. Sie hat erst Bedeutung erlangt, als nach Einsührung der künstlichen Soda und der tropsschen Pflanzensette sich eine Fabrikindustrie entwickelt hatte. Erst dann haben sich die vielen tüchtigen Seisenssieder bei uns herangebildet, die Veranlassung geworden sind, daß heute der beutsche Siedemeister überall im Auslande gesucht und der deutsche Seisensieder in der ganzen zwilisserten Wett zu sinden ist.

Die bedeutende Ausbehnung, ju welcher die Seifeninduftrie heute in allen Kulturlandern gelangt ift, verbanft fie jumeift ben Beobachtungen und Erfindungen ber Reugeit. Bervorzuheben find in biefer Begiehungen die Untersuchungen Chevreuls über die Rette, Die bas Befen bes Berfeifungsprozeffes flar legten, und vor allen Dingen bie Ginführung ber Sobabereitung nach bem Leblancichen Berfahren. Die frangofische Atademie ber Biffenschaften hatte 1775 fur Die Lofung ber Frage, welches die beste Methode ber Umwandlung bes Rochialges in Soda fei, einen Preis von 2400 Livres ausgeschrieben. Angeregt burch diefe Preisfrage, batte fich außer andern Nicolas Leblane mit dem Problem der Darstellung fünstlicher Soba beschäftigt und war 1787 auf den richtigen Weg gekommen. 3m Jahre 1790 affogiierte er fich mit bem Bergog von Deleans, Benri Shee, bem Schapmeifter des Bergogs, und Dige, Affiftenten ber Chemic am Collège de France, jur Ausbeutung feines Berfahrens. Bei St. Denis wurde eine Gabrif errichtet; aber nicht lange bauerte es, fo murben bie Guter bes Bergogs und bamit auch die Fabrit von Leblane mit Beschlag belegt. Diefer lettere hatte am 25. September 1791 ein Batent auf fein Berfahren genommen; aber auf ben Aufrnf bes Boblfahrtsausschusses, welcher verlangte, daß jedes Geheimnis jum Beften bes Baterlandes geopfert wurde, gestattete Leblane bie Beröffentlichung feines Berfahrens, fo daß von nun an es jeder frei benugen tonnte. Allein Leblanc war ruiniert; im Rampfe mit bem Elend, ermudet burch lange und vergebliche Bersuche, Recht zu erhalten, abgewiesen von dem, welcher sich für den absoluten herrn von Frankreich hielt, nicht imflande, von feiner Familie die Not fern zu halten, fiel er in Schwermut und totete fich felbst (1806).

Mit Leblancs Tode ging sein Berfahren nicht verloren. Schon in seinem Todesjahre entstand eine Sodasabrik von Payen in Paris, eine andere von Carny in Dieuze, und in demselben Jahre wurden von der Spiegelmanufaktur zu St. Gobain schon Spiegel, mit Leblancsoda fabriziert, ausgestellt.

In England, das später Jahrzehnte hindurch mit seiner Soda den Beltmarkt beherrschen sollte, scheint das Leblancsche Bersahren zuerst 1814 in Anwendung gekommen zu sein, aber nur in ganz kleinem Maßstade. 1818 sührte es Tennant in Glasgow ein, und zu Ende des genannten Jahres verkauste man dort schon Soda und zwar zu 42 £ die Tonne Kristallsoda! In jenem Jahre wurden in der Fabrik 100 Tonnen, im Jahre 1829 1400 Tonnen und im Jahre 1876

14 000 Tounen Soba bergestellt. Die Ginfuhrung bes Leblanc-Berfahrens in England im großen batiert erft von der Aufhebung ber enormen Salzsteuer (bis 30 £ pro Tonne) und wurde im Jahre 1824 burch James Duspratt ins Bert gefest. Anfangs wollten Die Seifensieder die neue Goba nicht taufen, weil fie jo verichieden von ber ihnen geläufigen natürlichen Goba, nämlich fo febr viel reiner und ftarfer mar, und Duspratt mußte, wie A. B. Sofmann 1 berichtet, aufangs gange Tonnen Soba an die Seifensieber in Lancashire verschenken, ehe es ihm gelang, sie von den außerordentlichen Borteilen der Anwendung Diefes reineren Braparates in ihrem Bewerbe zu überzengen. Allein fanm war bies gelungen, taum hatten bie Seifensieder mahrgenommen, wie viel Beit und Gelb fie fparten, als auch die Bestellungen in folder Menge einliefen, daß Muspratt, um dem Andrange ju genugen, feine Goda glubend beiß aus bem Dien auf eiferne Rarren verladen und nach ben Seifenfiedereien abgeben laffen mußte. Bon ba an feben wir die Seifenfabrikation in ftetem Bettlaufe mit der fünftlichen Sodabereitung mehr und mehr an Umfang gunchmen. Bebe Berbefferung in ber Sobafabritation gog als eine unmittelbare Folge die der Seifenfiedereien nach fich, wie benn auch die gesteigerte Seisenproduttion nicht ohne entsprechende Rudwirfung auf die Entwicklung des Sobapreifes bleiben fonnte. Es ift eine bemerkenswerte ftatiftische Rotig, bag in Liverpool allein gegenmartig mehr Seife jabrlich erportiert wird, als por ber Bermandlung bes Rochfalges in Soda in famtlichen Safen Großbritanniens gufammengenommen. Als machtiger Bebel ber Sobabereitung, welche jo innig mit beinahe allen Zweigen ber chemischen Bewerbiatigfeit verflochten ift, bildet alfo die Seifenfabritation eines ber wichtigften Blieber in ber Entwidlungsgeschichte ber demischen Gesamfinduftrie.

Der gesteigerte Verbrauch von Seise hat auch zur Aufsindung von neuen Materialien für ihre Vereitung gesührt und dem Handel und der Schissahrt neue Bahnen geöffnet. Erst seit dem Gebrauche der fünstlichen Soda hat man angesangen, das Dl aus den Früchten der Olyalme, der Kolospalme und anderer tropischen Pflanzen zur Darstellung der Seise heranziehen. Die Heranziehung dieser Dle, besonders aber die des Kolosöls, hat einen vollständigen Umschwung in der Seisensabrikation hervorgerusen, da durch lesteres die Herstellung von Leimseisen ermöglicht wurde. Das erste Kolosöl ist in den dreißiger

¹⁾ Amil. Ber. der Londoner Indufriequeft, p. 1852. Berlin 1853, 3. 518.

Sahren nach Deutschland gekommen und zuerst von Douglas in Samburg zur Berftellung von Seifen verwandt. Er fertigte barans auf taltem Bege mit Natronlange, welche er aus englischer trifiallis fierter Soba herstellte und auf 360 B. eindampfte, Die Rotosnußol-Sodajeise als medizinisches Praparat. Bereits im Jahre 1839 hat Che. Reul, wie er im "Seijenfabrifant" berichtet'), in ber Seifenfabrit von 3. Beh in Samburg bas Rofosol zu geschliffenen Rerus feifen mitverarbeitet, ohne, wie er jagt, ben späteren Rugen Diefes Dies geabnt zu haben. Die Fabritation von Leimseifen ift burch ben Englander Senry Kendall nach Deutschland gefommen, welcher im Rabre 1842 in Gemeinschaft mit Carl Raumann in Difenbach eine Fabrit gur Ausbentung feines neuen Berfahrens grundete. Durch Rendall ift auch die von C. Batt herruhrende Methode ber Balmölbleiche durch doppelichromfaures Rali und Saure zuerft den beutschen Seijensiebern befannt geworden. Die Naumanniche Fabrit ift Die attejte beutiche Fabrit, die aus gebleichtem Balmol Rernfeifen anaefertiat bat.

Die erste abgesetzte Kernseise mit Hilse von Kotosöl ist von J. B. Grodhaus in Darmstadt hergestellt, einem tüchtigen und ersahrenen Seisensieder, bekannt durch die Herausgabe eines Werkes: "Borteilhafte Betreibung der Seisensiederei und Lichtersabrikation", Darmstadt 1841. Es gelang ihm 1843, aus schönem weißen Talg und Kokosöl eine vorzügliche Seise zu erzielen, welche er unter dem Namen "glattweiße Kernseise" in den Handel brachte.

Den neuen Seisen Eingang zu verschaffen war nicht leicht; man hatte viel mit den Borurteilen der Seisensieder und des Publikums zu tämpsen. So erzählt Jean Naumann²), der Sohn des Begründers der Firma Carl Naumann in Disenbach, welcher in den ersten Jahren nach Errichtung der Fabrit sich persönlich um Einsührung der neuen Seisen bemüht hat, daß er sich noch recht gut erinnere, wie häusig er von den Kausseuten abgewiesen und von den Seisensiedern unsreundlich ausgenommen sei. Die gewöhnliche Antwort auf das Angebot lautete: "man kause keine Sodaseise, auch keine Fabrikseise". Man hielt die Palmölkernseisen deshalb nicht für echt und gut, weil sie nicht den üblen Geruch hatten, welcher den damaligen, ost aus rohen Fetten gesottenen Seisen anhastete!

¹⁾ Zeifenfabritant, 1881, 3, 109.

²⁾ Die technische Entwidlung ber Zeifeninduftrie in Dijenbach am Main.

Bon dem größten Einsluß auf die Entwicklung der ganzen bentschen Seifenfabrikation war die Ersindung der Eschweger Seife. Hierüber berichtet Chr. Reul') folgendes:

"Die von Carl Raumann fabrigierte fog. Diffenbacher Talgfeife, welche aus Talg, Palmöl und Kofosol bestand, war die Beranlassung zur Darstellung der Eschweger Seife. Die Bersuche, diese Talaseise nachzumachen, brachten bie Seifensabrifanten Dird's & Thoren in Cichwege, als eine miklungene Talgseife im Anschnitt nicht alattweiß, sondern marmoriert erschien, auf den Gebanken, barans in Berbindung mit Rernseise eine Salbkernseise berzustellen. Lange und viele Bersuche wurden gemacht, bis man eine brauchbare und icon marmorierte Seife erhielt. Die genannten herren fanden in Gemeinschaft mit ihrem alten Siedemeifter Beinge, nachdem Sunderte von Bentuern mißlungener Seife gurudgestellt waren, endlich die Lojung und ben Beg jur Darsiellung ber Salbfern- ober fog. Efdweger Seife. Fabritationsmethobe, welche bamals angewandt wurde, fei hier fury angebeutet: Talg und fpater gebleichtes Balmol wurden mit Sobalange von 12 bis 140 B. (von Raffeler Soda) in Kernseise verwandelt und flar gefotten, bann auf 100 Pfd. Fettanfat 50 Pfd. Rotosol mit 2/4 Sodalange von 200 B. und 1/2 Pottafchlofung von 200 B. verleimt. Der Leim wurde zuerft vollständig ichaumfrei eingedampft und sodann die Kernseise übergeschöpft. Die Zeichen des Fertigseins find heute noch diefelben: Rofen brechen, fleiner Stich, flar fein und furges Abbrechen am Spatel. Die Ausbeute war 198 bis 200 Pfb., eine icone Bare mit gleichmäßigem Marmor und wachsartigem Griff. In den Sandel murde biefe Seife 1846 gebracht und bas Bebeimnis bis zum Jahre 1849 gewahrt. Die Erfinder hatten eine Filiale in Breug. Minden; in letterer Fabrit wurden aber nur Schmierfeifen gesotten. Um die Frachten für fefte Seifen nach dem Befergebiet gu sparen, wurde bie Fabritation ber Efcmeger Seife in Die Mindener Fabrik ebenfalls eingeführt. Der Eintritt sowohl in diese wie auch in die Eichweger Fabrit war streng untersagt. Tropbem gelang es bem Bertführer A. Brufer aus Deffau, ber bei f. 28. Dftermann in Barmen konditionierte, fich als gewöhnlichen Arbeiter in ber Fabrik annehmen zu laffen und fo die Siedemethode der Eschweger Seife tennen zu lernen. Nachdem Prufer fich genau unterrichtet batte, tehrte er nach Barmen gurud und richtete baselbit die Siederei für

¹⁾ Zeifenfabritant, 1881, 3. 109.

Eschweger Seise ein, brach aber seinen Kontratt bei F. W. Ostermann, reiste sodann in Deutschland umber und lehrte gegen hohes Honorar das Geheimnis der neuen Seise. Der dritte Ort, in welchem Schweger Seise sabriziert wurde, war Magdeburg (Kluge & Co.), dann Leipzig (F. Stickel), dann Kassel (Chr. Reul), um alsdann weitere, aber langsame Berbreitung zu sinden. Heute dürste es wenige Fabriken in Deutschland geben, welche die Cschweger Seise nicht sabrizieren, freilich mit vielsachen Anderungen in der Siedeweise."

Bon anderer Seite wird bezweiselt, daß die Eschweger Seise in Sichwege ihren Ursprung gehabt habe; es wird hervorgehoben, daß man schon früher an andern Orten, namentlich in Sachsen, ähnliche Seisen gehabt habe. Nach Carl Hentschelt) in Hersord ist der wirkliche Ersinder der Eschweger Seise sein Großvater Joh. Georg Greve, bekannt durch seine 1839 in Hamburg erschienene "Anleitung zur Fabrikation der braunen, schwarzen und grünen Seise", ein für die damaligen Verhältnisse ganz vorzügliches Werk, und der Siedemeister von Dircks Thoren, den er nach den Papieren seines Großvaters nicht Heinze, sondern Heinse nennt, soll erst die Fabrikation der Seise, die Greve "gestippte" nannte, 1839 von diesem ersternt haben.

Hentschel schreibt weiter: "Wein Großvater starb am 12. Juni 1844, und das Geschäft wurde von der Witwe und den Kindern sortgeführt. Der einzige Sohn, Bernhard Greve, war damals noch sehr jung und, wenn ich nicht irre, in jener Zeit zu seiner Ausbildung in Magdeburg oder Stettin. So mag es gekommen sein, daß die Firma Dircks & Thorey resp. deren Siedemeister Heinste die Erssindung der Cschweger Seise unbestritten als ihr Werk hinstellen konnten. Es ist ja möglich, daß irgendwelche Anderung oder auch Berbesserung in der Heriorität der Ersindung gebührt aber, wie aus den Briefen²), deren Driginale in meinem Besitz sind, hervorgeht, ohne Frage meinem Großvater Joh. Georg Greve."

Nach Einführung der Eschweger Seife hat die Seisensabrikation wesentliche Neuerungen nicht auszuweisen gehabt. Neue Fette und Die wurden eingesührt, worunter namentlich das Palmkernol eine außerordentliche Wichtigkeit erlangt hat. Bon großer Bedeutung für die Seisensabrikation war auch die Einführung der kaustischen Soda,

¹⁾ Zeifenfabritant, 1900, E. 1194.

²⁾ Bon Pirds & Thoren an 3. (9. Greve.

da sie es ermöglichte, mit leichter Mühe hochgrädige taustische Laugen herzustellen. Bon großer Wichtigkeit war auch die Herstellung von Bottasche aus Chlorfalium und des Apfali auf elektrolytischem Wege.

Eine bebeutende Beränderung in der Siedeweise scheint die stärkere Heranziehung der Fettsäure zur Seisensabrikation und die damit verbundene Berseisung durch kohlensaure Alkalien, die sog. Karbonatverseisung, herbeizusähren. Schon in der ersten Hälste der 80er Jahre des vorigen Jahrhunderts, als die Glyzerinpreise eine enorme Steizgerung ersuhren, haben sich vielsach Fabriken damit besaßt, den Fetten das Glyzerin zu entziehen und die Fettsäuren an die Seisensabriken abzugeben, und auch einzelne größere Seisensabriken haben sich damals Autoklaven zur Fettverseisung angeschafft; neuerdings aber ist die Frage ganz besonders durch die sermentative Fettspaltung in Fluß gekommen, hauptsächlich weil sie weniger koscipielige Anlagen verlangt als die Antoklavenverseisung.

Befentliche Anderungen und Berbefferungen hat ber majdinelle Teil ber Seifenfabritation erfahren. Das Schneiben ber Seifen, bas in Deutschland noch por einem halben Jahrhundert allgemein durch Drafte mit der Sand ausgeführt wurde, wird jest fast ausschließlich burch Schneidemaschinen bewirft; ber bobe Grad ber Bollendung, ben biefe erreicht haben, ift bas Berdienft benticher Maschmenfabriten. Das Kruden und Wehren ber Seifen beim Sieden erfolgte por nicht allgulanger Beit noch mit Sandfrücken und Spatel; beute bat man vorzualiche Krud- und Behrmaschmen, die immer mehr fich einführen und an Stelle der früheren mubfamen Sandarbeit in Tätigteit treten. Hervorragende Berbefferungen haben auch die Breffen erfahren. Dies ift nicht nur von Bedeutung fur die Fabrifation ber Toiletteseifen, fondern auch der Sausseifen; man legt auch bei diefen jest mehr Bert auf bas Hugere, und fo werden auch dieje jest vielfach gepreßt geliefert. Besondere Berdienste um die erwähnten Daichinen baben fich die Dafchinenfabriten Aug. Rrull in Selmftedt, C. E. Roft & Co. in Dresben, Wilh. Rivoir in Offenbach und Louis Brod's in Leipzig-Lindenan erworben. Gin weiterer großer Fortidritt liegt in der Bermendung ichmiederiferner Seifenformen (Rubltaften) ftatt ber früher in Deutschland allgemein gebrauchlichen bolgernen. Dieje eisernen Formen find zuerft von Ang. Rrull angefertigt; daß fie fich mit der Beit allgemein eingeführt haben, ift bem Umftande auguidreiben, daß ber Benannte auf ben gludlichen Bebanten tam, bie eifernen Formen, in benen fur bie meiften Seifen die Abfühlung

zu rasch erfolgte, mit einem schlechten Barmeleiter in Gestalt von Matraben, die mit Berg ausgestopft find, umgab.

In neuester Beit bat fich vielfach bas Bestreben geltend gemacht, die Berftellung ber Seifen daburch abzufurgen, bag man die lange Abfühlung ber Seife in den Formen vielfach zu umgeben fucht. Bahnbrechend find in diefer Sinficht A. & E. bes Creffonnieres in Bruffel mit ihrer Broyeuse sécheuse continue gewesen. Bährend man fruher nur zuvor getrodnete Seife auf ben Biliermafdinen verarbeiten konnte, gestattet ber erwähnte Apparat, die flussige, beiße Seife, wie fie aus bem Siedeteffel fommt, zu verarbeiten, und ermoglicht, daßt eine Seife, die gestern im Reffel fertig gesotten murbe, am folgenden Tage icon parfumiert und gefarbt in ben Sandel gebracht werden fann. Die ebenerwähnte Erfindung war ursprünglich unr gur Berfiellung pilierter Toiletteseifen bestimmt; man hat aber bald gesunden, daß fie auch zur Fabritation verschiedener Sausseifen porteilhaft ift, und auch andere haben fich den Wedanken burch Ronftruttion von Seifenfühlmaschinen gunute gemacht, jo Aug. Klumpp in Lippfiadt, Bh. S. Schrauth ir. in Frantfurt a. D., Georg Schicht in Auffig und andere.

Biederholt ift versucht, Seife in geschlossenen Reffeln unter Druck berzustellen. Go bat fich Arthur Dunn in England por einer Reibe von Jahren ein Berfahren patentieren laffen, ben Berfeifungsprozeft badurch zu beschleunigen, bag er ihn unter Drud bei einer Temperatur von 150 bis 160 °C. fich vollenden ließ. Spater fchlug Mouveau por 1), die Seifenbereitung in einem geschloffenen, mit Sicherheitsrohr ufw. verschenen Reffel vorzunehmen. Der Reffel hatte einen Rührapparat und war mit einem Mantel umgeben, in den man geipannten Dampi zum Erhigen bes Reffels ober Baffer zum Abfühlen leiten konnte. In dem Reffel wurde eine Temperatur von 150 bis 160 ° C. hervorgebracht. Das Einbringen von Gett und Lauge geschah vor dem Beginn bes Siedens durch ein Mannloch, bas banach geichloffen murbe und fpater, nachdem die Luft ausgetreten war, auch bas Sicherheitsrohr. Rach Beginn bes Siebens noch erforderliche Rufage von Jett und Lauge wurden durch eine Bumpe in ben Reffel getrieben. Das Ablaffen ber Unterlauge und ber fertigen Seife erfolgte durch ein unten an dem Reffel ausgehendes, durch den Mantel hindurchtretendes, mit einem Sahn versehenes Rohr. - Alle ber-

¹⁾ Wagner, Jahresber. f. 1855, E. 80.

artigen Berfahren ber Herftellung von Seisen in geschlossenem Kessel sind wieder aufgegeben, weil sie sich nicht bewährt haben, und es ist auch kaum Aussicht vorhanden, daß solche Bersuche zum Ziele führen. Die Berseisung des Fettes geht im geschlossenen Kessel unter Druck sehr schnell von statten; aber das verseiste Fett ist noch keine Seise, wie sie im Handel verlangt wird. Um das Kunstprodukt Seise herzustellen, dazu gehören noch andere Operationen als das Berseisen der Fette, und die lassen sich nur sicher vornehmen, wenn man die siedende Seise im offenen Kessel vor sich hat.

Die Seisenfabrikation ist heute viel schwieriger geworben, als sie es noch vor 30 ober 40 Jahren war, und ganz andere Ansorberungen werden heute an den Sieder gestellt als damals. Der häusige Wechsel in den Preisen der Rohmaterialien, während der Preisstand der Seisen selbst ein äußerst niedriger geworden ist, gestattet nicht mehr, nach der Schablone zu arbeiten, sondern zwingt, das Siedeversahren immer den jeweiligen Konjunkturverhältnissen anzupassen, wenn anders der Fasbrikant konkurrenzsähig bleiben will.

Die Rohstoffe für die Seifenfabrikation.

Die gewöhnlichen Seisen bes Handels sind die mehr ober weniger unreinen Natron- oder Kalisalze der setten Säuren. Sie werden hergestellt durch Behandlung von Fetten und setten Ölen, auch von Fettssäuren mit Laugen. Lettere gewinnt man entweder, indem man die wässerigen Lösungen von kohlensauren Alkalien — Soda oder Pottsasse — mit Ütkalk behandelt, oder indem man einsach die Ühalkalien in Basser löst. Bei manchen Seisen wird auch Harz mit verwandt.

Die Rohstoffe für die Seifenfabrikation bestehen demnach in Fetten, setten Ölen, Fettsäuren und Harz einerseits, andererseits in Alkalien. Dazu kommen noch als Hilfsrohstoffe Wasser, Kalk und Kochsalz.

Diese Materialien sollen in den folgenden Abschnitten eingehend besprochen werden. Es sollen nicht nur ihre Eigenschaften, soweit sie für den Seisensieder von Interesse sind, sondern auch die Art und Beise ihrer Gewinnung sowie die Methoden zu ihrer Untersuchung Erörterung finden.

Die Jette.

Die Matur der Sette.

Um ben chemischen Prozeß verstehen zu können, welcher bei ber Berseifung ber Fette vor sich geht, mussen wir die Natur ber Fette, ihre physikalischen und chemischen Eigenschaften, näher betrachten.

Unter der Bezeichnung "Fette" versteht man gewisse dem Tiersund Pflanzenreich entstammende Produkte, denen folgende Eigenschaften gemeinsam sind: sie fühlen sich schmierig an, bilden erwärmt oder schon bei gewöhnlicher Temperatur ölartige Flüssigkeiten; sie machen auf Papier einen durchsichtigen Fleck, der auch bei längerem Liegen oder Erhigen nicht verschwindet; sie sind leichter als Wasser und darin vollskommen unlöslich, dagegen löslich in Üther, Schweselkohlenstoff und den flüchtigen Ölen; sie sind nicht flüchtig, sangen bei 300 bis 320° C. an zu sieden, erleiden aber dabei Zersetungen; sie brennen für sich nur schwierig, mit Docht aber mit leuchtender Flamme.

Die Fette werden ihrer Konsistenz nach unterschieden als seste oder Talgarten, halbsesse oder Butter= und Schmalzarten und flüssige oder Öle und Trane. Unter letzteren versteht man verschiedene von Seetieren herstammende flüssige Fette. — Die sesten Fette sind sehr leicht schmelzbar und werden schon unter 100° C. slüssig, d. h. ebenfalls zu Ölen, während die Öle bei niederen Temperaturen in seste Fette übergehen. Die Öle erscheinen bei gewöhnlicher Temperatur nicht dünnsslüssig wie Wasser, sondern sind durch eine gewisse Dickslüssigkeit ausgezeichnet, eine Eigenschaft, die besonders bei Verwendung der Öle als Schmiermittel in Betracht kommt. Das dickslüssigste von allen bis jett bekannten Ölen ist das Rizinusöl.

Die flüssigen Fette behnen sich bei ber Erwärmung stärker aus, als dies sonst bei Flüssigkeiten der Fall ist. Nach Preißer beträgt die Ausdehnung auf 1000 Raumteile für 1° C.: bei Olivenöl 0,83, Rüböl 0,89, Tran 1,0 Raumteil. Es vermehren sich daher 1000 Liter Olivenöl, die im Winter bei 0° gemessen sind, im Sommer bei 20° C. auf 1016,6, Rüböl, in gleicher Weise gemessen, auf 1017,8, Tran auf 1020 Liter.

Berden Öle mit Basser, dem durch Anslösen von Eiweiß oder Gummi eine schleimige Beschaffenheit, eine größere Dichtigkeit erteilt ist, geschüttelt, so bleiben sie in Gestalt mitrostopisch kleiner Tröpschen suspendiert, und die Flüssigkeit erhält ein milchartiges Ansehen; sie bildet eine Emulsion.

In dem Zustande, wie die Fette gewöhnlich vorkommen, sind sie verschiedenartig gefärbt, die seisen meist weiß oder gelblich, die Die gelb oder gelbgrün, die Trane rot oder rotbraun. Sie besigen Gernch und Geschmack, durch welche sie sich unterscheiden; so ist zu erwähnen der Talggeruch, der aromatische Gernch des Palmöls und Kokosöls, der Geschmack der genießbaren Fette, wie Butter, Banmöl usw., gegenüber dem widerlichen Geschmacke des Rapsöls usw.

An der Lust erleiden die meisten Fette allmählich eine Beränderung. Einige Ole gehen in einen sesten, durchsichtigen Körper, einen Firnis über — es sind dies die sogenannten trocknenden Ole —, andere in eine dice, zähe, schmierige Masse von scharsem Geruch und krahendem Geschmack, sie werden ranzig; es sind dies die nicht trocknenden Ole. Auch manche seste Fette werden ranzig; Palmöl und Kotosöl besinden sich häusig in einem solchen Zustande der Zersehung, wenn sie zu und gelangen, nur daß bei ihnen der üble Geruch sehlt.

Während die reinen, unveränderten Fette, mit Ausnahme bes Rizimusöls, in kaltem Alkohol sast unlöslich sind, werden die ranzigen darin löslich und reagieren sauer; saure Reaktion bei Fetten rührt, wenn nicht von anhängenden fremden Stoffen, immer von einem Bestinn des ranzigen Zustandes her. Im unveränderten reinen Zustande sind die Fette gänzlich neutral.

Chemische Konstitution. Ihrer elementaren Zusammensehung nach bestehen die Jette aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff zum Unterschied von den sogenannten mineralischen Fetten und Ölen, welche nur aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehen. Es enthält z. B. Hammeltalg 78,10 Tle. Kohlenstoff, 11,70 Tle. Wasserstoff und 9,30 Tle. Sauerstoff, Baumöl 77,21 Tle. Kohlenstoff, 13,36 Tle. Basserstoff und 9,43 Tle. Sauerstoff, Wohnol 76,63 Tle. Kohlenstoff, 11,63 Tle. Basserstoff und 11,74 Tle. Sauerstoff, Leinöl 78,00 Tle. Kohlenstoff, 11,00 Tle. Wasserstoff und 11,00 Tle. Sauerstoff. Der Elementarbestand der verschiedenen Fette ist also keineswegs gleich; ja es unterliegt kanm einem Zweisel, daß dasselbe Fett desselben Tieres nicht immer gleich zusammengeseht ist. Dies erklärt sich aus der näheren Zusammensespung

der Fette. Die in der Natur vorkommenden Fette find nicht einfache chemische Berbindungen, sondern Gemenge solcher.

Die Kenntnis von der Natur der Jette verdanken wir hauptsächlich den denkwürdigen Untersuchungen Chevreuls, welche von dem berühmten Chemiker um das Jahr 1810 angesangen, mit der Bublikation des Berkes: "Recherches sur les corps gras d'origine animale" 1823 ihren Abschluß sanden. Manche Eigenschaften der Jette und Öle waren allerdings schon vor Chevreul bekannt. So wußte man schon sehr früh, daß sich unter den setten Ölen trocknende und nicht trocknende sinden. Gleichfalls war es bekannt, daß die Jette und Öle, mit Kalilange gekocht, Seisen bilden und daß die weiche Seise der Pottasche durch Kochsalz in sesse Seise verwandelt wird; doch hatte man von dem hierbei vorgehenden chemischen Prozes keine Borstellung. Als eine große Merkwürdigkeit heben die alten Chemiker hervor, daß, obgleich die Fette nicht in Wasser und Alkohol löslich sind, die Seisen in diesen beiden Füssisseiten gelöst werden können.

Ein wichtiger Schritt zur Ersorschung der Natur der Jette wurde durch Scheele im Jahre 1779 ausgeführt, indem er entdeckte, daß bei der Bereitung des Bleipflasters außer dem Pflaster auch noch ein in Wasser löslicher, suß schmeckender Körper entstehe. Er nannte denselben "principium dulce oleoram", welches mit Olfüß übersest wurde.

Jest wird dieser Körper allgemein Blugerin genannt.

Chevreul, der bei seinen Untersuchungen von einer Seise aus Schweineschmalz und Kali ausgegangen war, stellte seit, daß der Sauerstoff der Lust bei der Verseisung nicht tätig ist, wie man früher vielsach angenommen hatte; daß einmal verseistes Fett durch wiedersholtes Verbinden mit Kali nicht mehr verändert wird; daß die Fette gewöhnlich Gemische sind; daß sie bei der Zersehung durch Schweselsäure ebenso wie bei der Zersehung durch Altalien Säuren bilden; daß die bei der Verseisung erhaltenen setten Säuren und das Glyzerin $4^1/2$ dis $5^1/2$ % mehr betragen, als das Gewicht des angewandten Fettes; daß bei der Vereinigung der setten Säuren mit Bleioryd Wasser austritt. Aus den letten Beobachtungen schloß Chevreul, daß sowohl die setten Säuren wie das Glyzerin Wasser chemisch gebunden enthalten; er vergleicht die Fette mit den gemischten itthern, indem lettere ganz wie die Fette unter Aufnahme von Wasser in Salz und Altohol zerlegt werden.

Die Arbeiten Chevreuls haben als Grundlage für alle weiteren Untersuchungen über bas demische Berhalten bet Fette gedient. Seine

Beobachtungen sind von den späteren Forschern im großen und ganzen bestätigt, im einzelnen berichtigt und vielsach erweitert. Nach Chevreul haben besonders zwei Chemiker unsere Kenntnis von der Natur der Fette wesentlich bereichert: Berthelot durch die Synthese der Fette aus den setten Säuren und dem Glyzerin und Heintz, indem er die Methoden zur Untersuchung der Fette wesentlich verbesserte.

Fast alle in der Natur vorkommenden Fette sind eigentümliche Berbindungen des Glyzerins, eines Körpers, der aus 3 Ag. Rohlenstoff, 8 Ag. Wasserstoff und 3 Ag. Sauerstoff besteht, und werden deshalb als Glygeride bezeichnet. Die ältere Chemie faßte die Berbindungen so auf, daß die Fette einen Körper, Glyzeryloryd oder Lipplornd genannt, enthalten, welcher mit 3 Ag. fetten Sauren verbunden sei, und bezeichnete das Glyzerin als Glyzeryloryd mit 3 Ag. Baffer oder als Glyzernlorydhydrat. Nach der neueren Anjchauungsweise ift das Glyzerin ein sogenannter dreifäuriger Alkohol. Wenn, wie wir oben gefagt haben, das Glyzerin 8 Ag. Wasserstoff enthält, so können von benselben 3 Ag. burch Sauren vertreten werden. Bezeichnet man Rohlenstoff mit C, Basserstoff mit H, Sauerstoff mit O, so hat Glyzerin also die Formel C3H8O3, was wir auch so schreiben können: C3H5, H3O3, ober auch: $C_3 \frac{H_5}{H_3} O_8$. Die drei besonders geschriebenen Wasserstoff= äquivalente lassen sich also durch Säuren ersetzen. Wird nur 1 Ag. Bafferstoff burch eine Säure ersett, so erhält man ein sogenanntes Monoglyzerid, werden 2 Hg. erfett, ein sogenanntes Diglyzerid, werden alle 3 Ag. ersett, ein sogenanntes Triglyzerid. Bezeichnen wir mit R eine Säure, so hat

bas Monoglyzerid die Formel
$$C_3 \frac{H_5}{H_2 R} O_3$$
,

s Diglyzerid = $C_3 \frac{H_5}{H R_2} O_3$,

Triglyzerid = $C_3 \frac{H_5}{R_3} O_3$.

Alle in der Natur vorkommenden und bis jest untersuchten Glyseride haben sich als Triglyzeride gezeigt, d. h. also als Glyzerin, in welchem die 3 Aq. Wasserstoff durch Säuren ersest sind. Die Säuren, welche in den Fetten enthalten sind, bezeichnet man gewöhnslich als Fettsäuren. Die wichtigsten davon sind die Stearinsäure, die Palmitinsäure, die Ölsäure und die Leinölsäure. Künstlich lassen sich die Glyzeride herstellen, indem man Glyzerin und Fettsäure zusammen

in zugeschwolzenen Glasröhren erhipt. Erhipt man z. B. gleiche Teile Glyzerin und Stearinsäure in einer zugeschwolzenen Röhre 36 Stunden auf 200°C., so bildet sich das Monoglyzerid, d. h. Monostearin. Durch dreistündiges Erhipen des Monostearins mit drei Teilen Stearinsäure auf 260°C. erhält man das Diglyzerid, das Distearin. Das Trisglyzerid, also Tristearin, wird erhalten, indem man Monostearin mit dem 15= dis 20sachen Gewicht Stearinsäure auf 270°C. erhipt. Der Prozeß verläuft also nach solgenden Gleichungen:

In manchen Tranen sind atherartige Berbindungen eines andern Alkohols, des Cetylalkohols (C10 H34 O), und im Wollsett Ather des Cholesterins, sowie auch dieser Alkohol selbst enthalten.

Die Fettsäuren. Die Fettsäuren, welche aus den Fetten absgeschieden werden können, lassen sich nach ihrer Zusammensehung in 5 Gruppen einteilen: in Säuren 1. von der Zusammensehung $C_n H_{2n} O_2$ (gewöhnlich als Cssischurereihe bezeichnet), 2. von der Zusammensehung $C_n H_{2n-2} O_2$ (Alcryssäures oder Ölsäurereihe), 3. von der Zusammensehung $C_n H_{2n-4} O_2$, 4. von der Zusammensehung $C_n H_{2n-6} O_2$ und 5. von der Zusammensehung $C_n H_{2n-6} O_2$

Die Fettfauren ber 1. Gruppe werden gefättigte Fettfauren, Die

ber übrigen wasserstoffarmere ober ungesättigte genannt.

Aus der Essigläurereihe kommen in den Fetien vor: Buttersäure (C4 H8 O2), Capronsäure (C6 H12 O2), Caprolsäure (C5 H16 O2), Capronsäure (C16 H20 O2), Laurinsäure (C12 H24 O2), Myristinsäure (C14 H28 O2), Palmitinsäure (C16 H32 O2), Stearinsäure (C18 H36 O2), Arachinsäure (C20 H40 O2), Behensäure (C22 H44 O2), Cerotinsäure (C30 H52 O3). Die zuerst genannten 4 Säuren führen den Namen flüchtige Fettsäuren oder lipogene Säuren. Sie sind bei gewöhnlicher Temperatur

fluffig, meift ölartig, und hinterlaffen auf Bapier jum Teil verschwinbende Fettflecke. Sie find flüchtig, b. h. fie laffen fich ungerfest bestillieren und geben beim Rochen mit Baffer, obgleich ihr Siedepuntt höher als der des Baffers liegt, mit den Bafferdampfen über. Für die Technik der Fette find fie nicht von Bedeutung, da fie nur in sehr geringen Mengen barin vorkommen. Die übrigen oben acnannten Gauren find die eigentlichen Fettfauren. Gie find bei gewöhnlicher Temperatur fest, geruch- und geschmacklos, machen auf Bapier nicht wieder verschwindenbe Fettflecte und laffen fich nur im luftleeren Raume ober mit überhittem Bafferdampf (abgesehen von ber Laurinfaure, die noch mit gewöhnlichen Wafferbampfen übergeht) ungerfest verflüchtigen. In Baffer find fie volltommen unlöslich, loslich in fiedendem Alfohol, woraus fie fich beim Erkalten in Rriftallen ausscheiben, leicht löslich in Ather. Ihre Lösungen roten Ladmus mir ichwach. Beim Erhipen entgunden fie fich und brennen mit leuchtender, ruffender Flamme. Sie find leicht ichmelgbar.

Die wichtigsten von biesen Fettsauren sind die Laurinsaure, die Palmitinsaure und die Stearinsaure. Für die Untersuchung der Fette ift es erforderlich, ihre Gigenschaften zu tennen.

Die Laurinfaure ift fest, bilbet aus ichmachem Beinaeift triftallifiert (aus ftarfem friftallifiert fie nur bei 00) weiße, buichlig pereiniate, seidenglangende Radeln und Schuwen ohne Geruch und Beidmad. 3hr fpegifisches Gewicht ift 0,883 bei 20° C. Sie schmilgt bei 43,5 bis 43,60 C. Große Mengen fiebenden Baffers bringen noch merfliche Mengen biefer Gaure in Lojung. Beim Destillieren ber mafferigen Lofung geben beträchtliche Mengen mit ben Bafferdampfen über. Bon den Salzen der Laurinfaure find die der Alfalimetalle amorph und leicht loslich in Baffer, die übrigen jum Teil fristallifierbar und ichwerloslich oder unloslich. Die Alfalimetalle Diefer Saure unterscheiden fich von ben entsprechenden Salzen ber höheren Getifauren dadurch, daß große Mengen von Rochfalz erforderlich find, um fie ausznfalzen. Rach Stiepel 1) wird bas laurinfaure Ratron erft in einer 17 prozentigen Rochfalglofung unloslich, wahrend das ftearinfaure Natron fich bereits aus einer Sprozentigen Lojung ausscheibet.

Die Palmitinfaure besieht aus feinen, buichelformig vereinigten Nabeln oder nach bem Schmelgen und Erstarren aus einer perlmutter-

⁴ Crifenfabritant, 1901, E. 933.

20 Die Fette.

glänzenden, schuppig fristallinischen Masse, ist geschmacke und geruchelos, schmilzt bei 62°C. und hat bei dieser Temperatur im flüssigen Zustande das spezisische Gewicht 0,8527. Sie ist bei ca. 350°C. zum großen Teile unzersett destillierbar. Bei einem auf 100 mm ersniedrigten Druck siedet sie bei ca. 270°. Palmitinsäure ist in kaltem Alkohol schwer löslich, indem 100 Teile absoluter Alkohol nur 9,32 Teile der Säure lösen. Von siedendem Alkohol wird sie sehr leicht ausgenommen, so daß sie aus diesem Lösungsmittel gut umkristallisiert werden kann. Die alkoholische Lösung reagiert sauer. Berdünnte Säuren sind ohne Einwirkung auf Palmitinsäure, in konzentrierter Schweselsäure löst sie sich aus, wird aber beim Verdünnen unverändert ausgeschieden. Rochende konzentrierte Schweselssäure greift sie sehr langsam an. Die Salze der Palmitinsäure sind denen der Stearinsäure (s. unten) sehr ähnlich; nur sind sie um ein geringes leichter löslich.

Reine aus Alfohol fristallifierte Stearinfäure besteht aus weißen. glanzenden Blättern, welche bei 69,2° C. zu einer vollkommen farblosen Flüffigkeit schmelzen und beim Abkühlen zu einer kriftallinischen, burchscheinenden Masse erstarren. Beim Erhipen auf 360° C. beginnt fie unter teilweiser Zersetzung zu sieden. Unter vermindertem Drucke läßt sie sich unzersett bestillieren. Bei 100 mm Druck siedet sie bei 291° C. Auch bei ber Deftillation mit überhiptem Bafferdampf geht fie unverändert über. Ihr spezifisches Gewicht ift bei 11° C. genau gleich dem des Wassers; bei höheren Temperaturen schwimmt sie auf letterem, weil sie sich durch die Wärme rascher ausdehnt als dieses. Das spezifische Gewicht der bei 69,2° C. geschmolzenen Säure ist 0,8454. Die Stearinfäure ist geruche und geschmacklos und fühlt sich nicht fettig an. In Wasser ist sie unlöslich, leicht löslich in heißem Alfohol. In faltem Alfohol ist sie noch schwerer löslich als die Balmitinfäure. 1 Teil Stearinfaure löst fich in 40 Teilen absoluten Altohols, Ather löst sie leicht auf. Bei 23° C. löst 1 Teil Benzol 0,22 Teile, Schwefeltohlenstoff 0.3 Teile Stearinsaure.

Die Salze der Stearinsäure und der andern nicht slüchtigen Fettsäuren werden Seisen genannt. Die Alkalisalze sind in kochendem Wasser löslich, in kaltem Wasser nicht ohne Zersetzung; sast alle andern Salze sind im Wasser unlöslich oder schwerlöslich. Kocht man Stearinsäure mit wäßrigen Lösungen von kohlensaurem Kali oder Natron, so wird Kohlensäure ausgetrieben, und es bilden sich stearinsaure Salze. Die Alkalisalze sind im reinsten Zustande kristallisiert. In

Wasser zeigen sie ein auch für die Alkaliseisen anderer Fettsäuren charakteristisches Verhalten. Beim Rochen mit einer nicht zu großen Menge Wasser lösen sie sich klar auf, geben aber beim Erkalten eine trübe, zähe Wasse. Wit viel Wasser liesern sie keine klare Lösung, sondern eine trübe Flüssigkeit, welche beim Schütteln einen starken Schaum gibt, der ziemlich lange stehen bleibt. Durch Rochsalz werden die stearinsauren Salze aus ihren Lösungen ausgeschieden. Das Kalisalz kann durch wiederholtes Aussalzen mit Chlornatrium vollständig in das Natronsalz umgewandelt werden. Alkohol nimmt die stearinsauren Alkalien in der Wärme leicht auf; beim Erkalten konzentrierter Lösungen scheiden sich die Seisen meist in gallertartigem Zustande aus, gehen aber bei längerem Stehen in kristallinische Form über. In Ather und Vetroläther sind sie unlöslich.

Das stearinsaure Kali $(C_{18} H_{35} O_2 K)$ bilbet settglänzende Kristalle, die sich in 6,6 Teilen kochenden Alkohols lösen. Bersett man seine heiße wässerige Lösung mit viel Wasser, so fällt im Wasser unlösliches saures stearinsaures Kali $(C_{18} H_{35} K O_2 . C_{18} H_{36} O_2)$ in perlylänzenden Schuppen aus. Stearinsaures Natron ist dem Kalisalz sehr ähnlich. Es besteht aus glänzenden Blättern. Stearinsaurer Kalk, Strontian und Baryt bilden kristallinische Niederschläge. Pas Magnesiumsalz fällt ebenfalls kristallinisch aus. Es ist in heißem Alkohol soweit löslich, daß es daraus umkristallisiert werden kann, nahezu unlöslich dagegen in kaltem Alkohol. Die Salze der Schwermetalle sind meist amorph, so das Silbers, Kupfers und Bleisalz. Lesteres ist bei 125° C. ohne Zersetung schmelzbar.

Chevreul unterschied von den festen Säuren, welche bei der Berseifung der Fette erhalten werden, eine bei 60° C. schmelzende, der er den Namen Margarinsäure gab. Heing ihat später gezeigt, daß die sog. Margarinsäure ein Gemisch von Stearinsäure und Palmitinsäure ist. Er fand, daß etwa ein Gemisch von $10^{\circ}/_{\bullet}$ Stearinsäure und $90^{\circ}/_{\circ}$ Palmitinsäure den Schmelzpunkt und die sonstigen Eigenschaften jener zeigt.

Für die Fabrikation von Stearinkerzen ist das Verhalten der Stearinsaure und Palmitinsaure beim Zusammenschmelzen von großer Wichtigkeit. Gottlieb²) hatte beobachtet, daß, wenn die sog. Margarinsaure, deren Schmelzpunkt bei 60°C. liegen sollte, mit etwas Stearinsaure gemischt wurde, der Schmelzpunkt unter 60° fiel. Heint

¹⁾ Journ. f. pratt. Chem. 66, S. 1.

²⁾ Ann, d. Chem. u. Pharm. 57, S. 33.

verfolgte dies eigentümliche Berhalten weiter und fand, daß Gemische von sesten Fettsäuren sich analog manchen Metalllegierungen verhalten, indem sie einen niedrigeren Schmelzpunkt zeigen, als die einzelnen Bestandteile. Über das Berhalten der Gemische von Stearinsämt und Palmitinsäure hat er solgende Tabelle entworsen:

Schmelzpunft	Zusammensehung ber Mischung Stearinsäure Palmitinsäure		Art zu erharren.		
67,20	90	10	Schuppig triftallinisch.		
65,30	80	20	Feinnadlig fristallinisch.		
62,90	70	30			
60,10	10	90	Schon großnadlig friftallinifch		
57,50	20	80	Zehr undeutlich nablig.		
56,60	50	50	Großblättrig fristallinisch.		
56,30	40	60	2 2		
55,60	85	65	Untriftallinifd, völlig glangenb.		
55,20	32,5	67,5			
55,10	30	70	e glanglos.		

Obgleich die Erniedrigung bes Schmelgpunktes ben Wert des Gemisches für die Kabritation von Rergen verringert, so find bod Die sonstigen Beranderungen, welche die fetten Sauren beim gusammenschmelzen erleiden, von fo großem Berte für ihre Benutung, baß jener Nachteil hiergegen nicht ins Gewicht fällt. Die reinen Sauren find weich, locker und leicht gerreiblich. Das Abpreffen ber Dljaure von benfelben ift nur bann möglich, wenn fie gemischt find. Sie werben baburch bichter und harter und fonnen jo bem Druce ausgesett werden, welcher erforderlich ift, um die Olfaure abzupreffen. Die reinen Sauren gieben fich beim Erstarren fo zusammen, daß daraus gegoffene Rerzen, wie Kopp 1) bemerkt, tein schones Ansehen haben konnen. Das Gemisch der Säuren ist wenig fristallinisch bis amorph, und dies ist ber Brund, daß fich aus ber halberstarrten Daffe bichte, nicht friftallinische Kerzen gießen laffen. Kerzen aus reinen Fetifauren find weich, gerreiblich, nicht durchscheinend und besigen feinen Glang; Rergen aus einem Gemifch von fetten Sauren find bart, glangend und burchicheinend.

Aus der Ölfäurereihe kommen in den Fetten vor: Hopogaeafäure (C₁₆ H₈₀ O₂), Physetölfäure (C₁₆ H₈₀ O₂), Ölsäure (C₁₈ H₈₄ O₂), Döglingsäure (C₁₀ H₃₆ O₂), Eruca- oder Brassicasaure (C₂₂ H₄₂ O₂). Diese Säuren sind bei gewöhnlicher Temperatur teils sest, teils flussig;

¹⁾ Ann. d. Chem. u. Pharm. 93, 3. 184.

bei wenig erhöhter Temperatur schmelzen sie sämtlich. In Alfohol sind sie viel leichter löslich als die Glieder der Essigsäurereihe von gleichem Kohlenstoffgehalt. Sie gehören zu den ungesättigten Säuren und besitzen infolgedessen die Fähigteit, unter geeigneten Bedingungen Basserstoff, Chlor, Brom und Jod, und zwar je zwei Atome aufzunehmen, wobei sie in die Säuren der Essigsäurereihe oder deren Substitutionsprodukte übergehen. Erhiht man z. B. Olfäure mit rauchender Jodwasserstoffsäure (bei Gegenwart von Phosphor) auf 200 bis 210° C., so gibt sie Stearinsäure:

$$\mathbf{C}_{18} \ \mathbf{H}_{34} \ \mathbf{O}_2 + 2 \ \mathbf{HJ} = \mathbf{C}_{18} \ \mathbf{H}_{36} \ \mathbf{O}_2 + \mathbf{J}_2$$
 Olfäure Stearinfäure.

Die wichtigste Gaure aus ber zweiten Reibe ift Die Olfaure, auch Dleinfaure oder Elainfaure genannt. Sie ift in reinem Buftande bei gewöhnlicher Temperatur fluffig und erftarrt bei + 40 C. su einer harten fristallinischen Daffe, die bei + 140 C. wieder schnilgt. Das spezifische Gewicht ist 0,898 bei + 10 °C. In gang reinem Ruftande ift fie eine farblose biefliche Substang, geschmade und geruchlos, welche Lackmuspapier nicht rotet; dagegen entfarbt die reine Olfaure burch ein Tropfchen Alfali gerotete Phenolphtaleinlofung 1). Beim Stehen an ber Luft verandert fich die Olfaure fehr leicht durch Aufnahme von Sauerstoff; fie wird dann gelb und übelriechend, nimmt einen fragenden Weichmad an und rotet Ladmus. Leitet man burch Olfaure, welche auf 200 °C. erhist wurde, Luft, fo wird fie gum größten Teile in Dryöljäure übergeführt. In Baffer ist die Olfaure nicht absolut unlöslich; leicht löslich ist sie in kaltem Altohol, felbit wenn er verdunnt ift. Durch Bufat größerer Mengen Waffer wird fie aus ihren Lofungen gum großen Teil ausgeschieden. Für sich allein ift die Olfaure bei gewöhnlichem Druck nicht destillierbae; fie geht aber in einem überhisten Dampfftrom bei 200 bis 210 C. ungerset über. Salpetrige Saure verwandelt die Olfaure in die isomere Claidinfaure. Diese schmilzt bei 44 bis 45 °C., ist löslich in Altohol und Ather, unlöslich in Baffer, reagiert fauer, ist fristallinisch, weich, glanglos, nicht burchicheinend und lagt fich ungerjett bestillieren. Huf eine Temperatur von 60 "C. gebracht, absorbiert fie Sauerftoff und erstarrt bann nicht wieder. Orndierte Offaure wird burch jalpetrige Caure nicht in Elaidinfaure verwandelt.

¹⁾ Benedift-Ulger, Analyse der Zeite und Bachsarien, 4. Auft., Berlin 1903. 3. 23.

Die Fette.

24

Durch Schmelzen mit Abtali zerfällt die Ölfäure in Palmitin- fäure und Effigfäure:

Die Salze der Ölfäure verhalten sich in Bezug auf ihre Löslichkeit in Basser den setten Fettsäuren ähnlich, indem nur die Alkalisalze löslich sind. Dagegen sind alle andern Salze in Alkohol und einige auch in Ather löslich; zu den letzteren gehört das Bleisalz. Das Silbersalz der Ölsäure ist in Ather unlöslich. Die Alkalisalze scheiden sich aus ihren wässerigen Lösungen bei Zusat von überschüssigem Alkali, Chlornatrium 2c. aus. Alle Salze der Ölsäure sind weicher als die der setten Fettsäuren und meist unzersetz schmelzbar.

Ölsaures Natron (C_{18} H_{33} Na O_2) kann aus absolutem Alkohol kristallisiert erhalten werden. Es löst sich in 10 Teilen Wasser von 12° C., in 20,6 Teilen Alkohol von 0,821 spezisischem Gewicht bei 13° C. und in 100 Teilen siedenden Athers. Das Kalisalz bildet eine durchsichtige Gallerte, die in Wasser, Alkohol und Ather weit leichter löslicher ist als das Natronsalz. Das Barntsalz ist ein in Wasser unlösliches Kristallpulver, welches bei 100° C. zusammenbackt, ohne zu schmelzen. Von kochendem Alkohol wird es sehr schwer aufgenommen. Das ölsaure Blei stellt ein weißes lockeres Pulver dar. Es schmilzt bei 80° C. zu einer gelben Flüssigseit; nach ihrem Erkalten wird das ölsaure Blei starr und spröde, bleibt aber durchscheinend.

Bon den Sauren der 3. und 4. Gruppe sind zu erwähnen die Linolfäure $(C_{18} H_{32} O_2)$, die Linolensaure $(C_{18} H_{30} O_2)$ und die Isolinolensaure $(C_{18} H_{30} O_2)$. Die flüssige Fettsaure des Leinöls, welche man früher für Leinölsaure hielt, ist von Hazura als ein Gemisch dieser oben genannten drei Sauren erkannt worden.

Die Leinölfäure ist ein schwach gelbliches, in der Kälte nicht erstarrendes Dl vom spezisischen Gewicht 0,9206 bei 14° C. Sie reagiert schwach sauer und ist leicht löslich in Alfohol und Ather. Durch salpetrige Säure wird sie nicht in Elasdinsäure verwandelt, wie die eigentliche Össure, sondern nur rötlich und dickslüssig. Sie nimmt viel rascher Sauerstoff aus der Luft auf als Össäure und geht, in dünnen Schichten der Luft ausgesetzt, zuerst, und zwar schon nach einigen Tagen, in eine feste, harzähnliche Substanz, welche Oryoleknsäure genannt wird, und schließlich in einen neutralen, in Ather unslöslichen Körper, Linoryn, über.

Die Linolfäure wurde von Hazura aus den flüssigen Fettsäuren des Hanföls dargestellt. Sie liefert bei der Drydation mit Permanganat in alkalischer Lösung ausschließlich Sativinsäure (C_{18} H_{38} O_{6}). Die Linolensäure hat Hazura aus der rohen Leinölsettsäure ershalten; sie geht bei der Drydation mit alkalischer Permanganatlösung in Linusinsäure über. Die Isolinolensäure ist noch nicht isoliert; sie ist nach Hazura die Muttersubstanz der bei der Drydation von Leinöl entstehenden Isolinusinsäure.

Aus der 5. Gruppe kommen in den Fetten die Rizinusölfäure $(C_{18} H_{34} O_3)$ und die Rapinfäure $(C_{18} H_{34} O_3)$ vor.

Die Rizinusölfäure, auch Rizinolfäure genannt, ist bei 15°C. ein dickes Öl von 0,940 spezifischem Gewicht; sie erstarrt beim Abkühlen auf — 6° bis — 10°C. vollständig und läßt sich mit Alkohol und Ather in jedem Berhältnis mischen; sie ist nicht unzersett flüchtig. Aus der Luft nimmt sie keinen Sauerstoff auf; mit salpetriger Säure behandelt, geht sie in die bei 50°C. schmelzende Rizinelardinsäure über. Die meisten Salze der Rizinusölsäure können kristallinisch erhalten werden, sie sind in ihren Löslichkeitsverhältnissen den Salzen der Ölsäure ähnlich. Das Bleisalz ist in Ather löslich und schmilzt bei 100°C.

Ihrer Formel nach ist die Rizinusölfäure eine Ornölfäure.

Nach Hazura und Grüßner¹) besteht die Rizinusölsäure aus zwei isomeren Säuren, der Rizinolsäure und der Rizinusölsäure. Die erstere liefert bei der Dyndation Triopystearinsäure (Schmelzpunkt 140 bis 142°C.), die lettere Jotriopystearinsäure (Schmelzpunkt 110 bis 111°C.). F. Krafft²) hat die rohen Rizinusölsäuren in der Kälte erstarren lassen und bei einer allmählich auf 10 bis 12°C. gesteigerten Temperatur abgepreßt. Er erhielt auf diese Weise eine Rizinolsäure, welche nach dem Umkristallisseren eine harte, blendend weiße, bei 16 bis 17°C. schmelzende Kristallmasse liefert. Geschmolzen erstarrt sie erst beträchtlich unter der Schmelztemperatur. Ihr Trisglyzerid ist fest. Die daraus erhältliche Rizinelardinsäure schmilzt bei 52 bis 53°C. Die öligen, abpreßbaren Beimengungen hält Krafft für Produkte der ogydierenden Einwirkung der Luft; sie könnten aber wöhl auch aus der von Hazura vermuteten isomeren Rizinusölsäure bestehen³).

¹⁾ Monatsh. f. Chemie 9, S. 475.

²⁾ Ber. b. chem. Gejellj. 21, S. 2730.

³⁾ Benedikt-Ulzer, Analyse der Fette und Wachsarten, 4. Aufl., Berlin 1903, 3. 33.

Die stüssige Rüböljaure ist nach Reimer und Will¹) nicht identisch mit Ölsaure, sondern hat die sauerstoffreichere Formel C_1 , H_{34} O_2 und wird von den genannten Chemisern als Rapinsäure bezeichnet. Sie wird in der Kälte nicht sest und läßt sich durch salpetrige Säure nicht zum Erstarren bringen. Ihr Natriumsalz bildet eine zusammenhängende, seste, in Wasser leicht lösliche Masse. Das Zinksalz ist kristalkinisch, in Allsohol und Ather löslich und schmilzt bei 78° C.

Bei der Untersuchung der Fette werden hänsig Titrierungen der freien Fettsauren vorgenommen. Als Indisator eignet sich am besten das Phenolphtalein. Man stellt die Indisatorlösung her, indem man 0,5 bis 1 g Phenolphtalein in 1 Liter Beingeist löst. Die Lösung ist gelblich gesärbt und wird durch den geringsten Zusatz von Alfali insolge der Bildung des entsprechenden Salzes gerötet. Diese Salze werden auch durch schwache Säuren vollständig zerlegt, so daß sich die Fettsäuren in alkoholischer Lösung sehr scharf mit Phenolphtalein titrieren lassen. Ammoniaf gibt feine deutliche Färbung mit Phenolphtalein und ist daher sür die Titration von Fettsäure unbrauchbar. Es ist zu beachten, daß Phenolphtaleinslatz auch durch Kohlensäure zerseht wird, sowie daß die Bikarbonate der Alkalien nicht dieselbe Wirkung wie die Karbonate haben. Borhandene Kohlensäure muß deshalb durch Kochen entsernt werden.

Die Fettalkohole. Bon Alkoholen sind bei der Konstitution beteiligt: das Glyzerin, der Cetylalkohol, das Cholesterin, das Phytosterin und einige andere; von diesen ist der bei weitem wichtigste das Glyzerin.

Das reine Glyzerin (C₂ H₂ O₃) ift eine neutrale, farb- und geruchlose, süßschmeckende Flüssigkeit von sirupartiger Konsistenz. Die Angaben über das spezissische Gewicht stimmen nicht genau untereinander überein, was seinen Grund darin hat, daß das Glyzerin sehr hygrostopisch ist und nur schwer von den letzten Anteilen Wasserin befreit werden kann. Es ist bei 15° C. nach Chevreul 1,27, nach Belouze 1,28, nach Mendelejeff 1,26385 bezogen auf Wasser von 0° oder 1,26468 bezogen auf Wasser von 15° C., nach Gerlach 1,2653 (Wasser von 15° C. = 1), bei 17,5° C. nach Strohmer 1,262. Glyzerin nimmt beim Stehen an der Lust bis zu 50°/0 Wasser auf. Es läßt sich in allen Verhältnissen mit Wasser mischen, dabei tritt Bolumenverminderung und Temperaturerhöhung ein. Es ist ferner

¹⁾ Ber. b. chem. Gefelli. 22, 3. 2135.

mijdbar mit Alkohol, leicht löslich in ätherhaltigem Alkohol, sehr ichwer in Ather. Dampft man magrine Glugerinlofungen auf bem Bafferbade ein, so verflüchtigt sich immer etwas Glugerin mit den Bafferdampfen; ber Rudftand fann burch Trodnen bei 100° C. nicht wafferfrei erhalten werden. Durch Erhipen wird das Glygerin größtenteils zerftort; es bilden sich brennbare Gase und ein für alle Glyzeride hochft charafterijtischer Körper, das Acrolein (C. H. O), beffen Dampfe die Augen fehr angreifen und im Schlunde beftiges Krapen perurfachen. In einem Strome überhipten Bafferdampfes ift bas Glngerin ungersest flüchtig. Es besigt ein bedeutendes Lösungsvermögen für viele Salge; es lost die Alfalien, alkalischen Erben, Bleiornd, alle gerflieglichen und einige nicht gerfliegliche Salze. Mit Schwefelfaure verbindet es fich zu einer gepaarten Saure, die aber febr leicht gerfließlich ist und selbst im luftleeren Ranne nicht ungersett eingedampft werden tann; auch mit andern Sauren geht es ahnliche Berbindungen ein. Dan hat früher das Glygerin nicht für frifiallifierbar gehalten; in neuerer Zeit hat man jedoch wiederholt Glyzerinfristalle beobachtet.

Zum Nachweis von Glyzerin kann schon der unangenehme, charakteristische Acroleingeruch dienen, der beim raschen Erhiben aufstritt. Er entsteht auch beim Erhiben der Glyzeride und macht sich z. B. beim Auslöschen einer Öllampe oder Talgkerze bemerkdar. Noch deutlicher als beim Erhiben des reinen Glyzerins tritt dieser Geruch aus, wenn man es vorher mit wasserentziehenden Substanzen mischt, z. B. mit dem doppelten Gewichte sauren schweselsauren Kalis.

Der Cetylalkohol (C₁₈ H₃₄ O), auch Athal genaunt, ist eine weiße, kristallinische Masse, ohne Geschmack und Geruch, die bei 50° C. schmilzt und bei 344° C. siedet; er ist unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und sehr leicht löslich in Ather und Benzol. Er ist ein Bestandteil des Walratöles.

Das Cholesterin fristallissiert aus Chlorosorm in wasserfreien Nabeln vom spezisischen Gewicht 1,067, welche bei 145 bis 146° C. schwelzen. Aus wasserhaltigem Altohol ober Ather scheidet es sich in Blättchen mit 1 Mol. Kristallwasser ab, welches schon beim Stehen über Schweselsäure, rascher beim Trocknen bei 100° C. abgegeben wird. Das Cholesterin ist unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in kaltem verdünnten Altohol. Es löst sich in 9 Teilen kochendem Altohol von 0,84 spezisischem Gewicht und in 5,55 Teilen von 0,82 spezisischem Gewicht. Ather, Schweselkohlenstoff, Chlorosorm und Vetroleum

nehmen es leicht auf. Seine Lösungen drehen die Polarisationsebene des Lichtes nach links. Bei vorsichtigem Erhizen ist es unzersezt flüchtig; doch destilliert man es besser unter vermindertem Druck. Seine chemische Zusammensezung ist noch nicht mit Sicherheit sestgestellt.

Dampft man eine Spur Cholesterin mit einem Tropsen konzentrierter Salpetersäure auf einem Tiegeldeckel vorsichtig zum Trocknen ein, so erhält man einen gelben Fleck, welcher beim Übergießen mit Ammoniak eine gelbrote Färbung annimmt. Wird eine Probe Cholesterin auf einem Tiegeldeckel mit einem Tropsen eines Gemisches von 3 Vol. konzentrierter Salzsäure und 1 Vol. Sisenchloridlösung zusammengerieben und vorsichtig zum Trocknen eingedampst, so nehmen die ungelöst gebliebenen Partikelchen eine violettrote, dann ins bläuzliche sich ziehende Färbung an.

Das Cholesterin ist ein wesentlicher Bestandteil des Wollsettes. Da alle animalischen Die und Fette geringe Mengen Cholesterin entshalten, so deutet seine Anwesenheit in reinem DI oder Fett auf animalischen Ursprung hin

Die Glyzeride. Bon allen in den Fetten vorkommenden Glyzeriden sind am weitesten verbreitet und daher am wichtigsten das Tristearin, das Tripalmitin und das Triolein. Die meisten natürlichen Fette sind Gemenge dieser drei Glyzeride. Für den Seisensieder speziell ist noch von Wichtigkeit das Glyzerid der Laurinsäure, das Trislaurin oder Laurostearin, wie es gewöhnlich genaunt wird.

Das Tristearin $[C_3 H_5 (C_{18} H_{35} O_2)_3]$ oder, wie es gewöhnlich kurz genannt wird, das Stearin, bildet farblose, perlmutterglänzende Schuppen, die bei 71,6°C. schmelzen und bei 70°C. zu einer uns beutlich kristallinischen Masse erstarren; erhitzt man das Stearin jedoch mindestens 4° über seinen Schmelzpunkt, so erstarrt es erst bei 52°C. zu einer wachsähnlichen Masse und schmilzt dann bei 55°C. Erwärmt man dieses wieder einige Grade über seinen Schmelzpunkt, so nimmt es den ursprünglichen Schmelzpunkt von 71,6°C. wieder an. Das Stearin ist unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol und Ather, leicht löslich in warmem Ather und kochendem Alkohol. Es ist ein vorwiegender Bestandteil der Talgarten, woher es auch den Namen Talgstoff erhalten hat.

Das Tripalmitin $[C_3H_5(C_{16}H_{31}O_2)_3]$, gewöhnlich furz Palmitin genannt, ist in vorwiegender Wenge in den schmalzartigen Fetten

⁴⁾ Journ, f. pratt. Chemie 115, 3. 164.

enthalten. Da es sich von dem Stearin, das fast stets in größerer oder geringerer Menge sein Begleiter ist, nur schwierig trennen läßt, so ist es sehr schwer rein darzustellen. Um leichtesten gelingt dies aus dem Palmöl. Das Tripalmitin besteht aus kleinen perlmutters glänzenden Kristallen, die in kaltem Alkohol sehr schwer, etwas leichter in kochendem löslich sind und sich beim Erkalten in Flocken ausscheiden. In siedendem Ather ist es in allen Berhältnissen löslich. Sehr bemerkenswert ist sein Berhalten beim Erhitzen, indem es bei 50,5°C. schmilzt, bei weiterem Erwärmen aber wieder erstarrt und erst bei 66,5°C. neuerdings schmilzt.).

Das Laurostearin $[C_3 H_5 (C_{12} H_{23} O_2)_3]$ bildet weiße, sein sternsoder baumförmig gruppierte Nadeln, die bei 44 bis 46° C. schmelzen, erst bei 23° C. wieder erstarren und sich nicht in Wasser, schwer in kaltem, besser in heißem Weingeist, leicht in Ather lösen. Durch Kalislauge ist es ziemlich leicht zu verseisen und bildet dann einen klaren Seisenleim. Über seinen Schmelzpunkt erhipt, zersetzt es sich in Acrolesn und einen kesten Körper, der aus Ather und Alkohol kristallisierbar ist.

Das Triole'in $[C_3 H_5 (C_{18} H_{33} O_2)_3]$, gewöhnlich kurz Dle'in gesnannt, bildet den vorwiegenden Teil der nicht trocknenden Cle. Rein dargestellt bildet es ein farbs und geruchloses Cl, das bei — 5° C. in Kristallnadeln erstarrt. Es ist unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alfohol, leichter in heißem, mit Üther aber in jedem Vershältnis mischdar. Un der Luft dunkelt es nach, wird sauer und übelriechend (ranzig), indem die Ölsäure allmählich eine Zersezung ersleidet. Wie sich die Ölsäure durch die Einwirkung von salpetriger Säure in Glaidinsäure verwandelt, so geht das Ole'in unter denselben Verhältnissen in eine isomere seste Verbindung, das Elaidin, über. Letzteres besteht aus Kristallwarzen, die nach Weyer bei 32°C., nach Duffy bei 38°C. schmelzen und sich in Alkohol sast gar nicht, in Äther leicht aussselsen.

Die in den trocknenden Dlen enthaltene, dem Dlein ähnliche Bersbindung hat man Olanin genannt; doch sind seine Eigenschaften noch wenig erforscht. Das Olanin wird durch salvetrige Säure nicht fest.

Bezüglich der Mengenverhältnisse, in welchen das Stearin, Palmitin und Olein in den Fetten vorkommen, ist zu bemerken, daß ein Fett um so sester ist, je mehr es von dem ersten enthält, und um so weicher, je mehr das letzte vorwaltet.

¹⁾ Beneditt=Ulzer, Analyse ber Fette und Bachsarten, 4. Aufl., Berlin 1903, S. 59.

Berseisung der Fette. Unter "Berseisung" verstand man ursprünglich nur den chemischen Brozeß, welcher beim Kochen der Fette mit starken Basen vor sich geht, wobei sich Glyzerin und settsaure Alkalien bilden; gegenwärtig aber bezeichnet man sede Reaktion, bei welcher sich die Fette (auch ohne Mitwirtung von Basen) in Glyzerin und Fettsäuren zerlegen, als Berseisung, im wissenschaftlichen Sprachgebrauch seht meist als Hydrolyse. Um den Prozeß der Berseisung zu verstehen, muß man sich vergegenwärtigen, daß alle Glyzeride als Atherarten die Fähigkeit besitzen, durch Aufnahme von Basser sich in ihre Generatoren, also in Glyzerin und eine Säure, zu spalten. Es ist also z. B.:

Diese Spaltung der Glyzeride wird Verseisung genannt. Sie ersolgt schon durch Basser allein, aber erst bei verhältnismäßig hoher Temperatur; sie kann aber auch schon bei gewöhnlicher Temperatur ersolgen, wenn gewisse, natürlich vorkommende Fermente mit den Fetten vermischt werden. Sie wird serner erleichtert, wenn dem Basser eine geringe Menge Base oder Säure zugesetzt wird; bei weitem leichter aber sindet sie statt, wenn mit dem Basser zusammen eine zur Bindung der entstehenden Säuren hinreichende Menge von Base (Kali, Natron, Kalt oder Magnesia) angewandt wird. Statt der Säuren entstehen dann die Salze dieser Säuren, welche den Namen Seisen sühren. Der Prozes verläuft dann in solgender Beise:

Bei Berwendung von Ahnatron zur Berseisung ergibt sich dieselbe Gleichung wie bei Ahtali, bei Magnesia dieselbe wie bei Kalt. Der Unterschied entsteht dadurch, daß Kalium und Natrium einwertige, Calcium und Magnesium dagegen zweiwertige Metalle sind.

Im Laboratorium zerlegt man am zweckmäßigsten die Fette durch Berseisen mit alfoholischem Kali. Lewkowitsch i) gibt dasur solgende Borschrift: 50 g Fett werden mit 40 eem taustischer Kalilösung von

¹⁾ Chemische Technologie und Analyse der Ole, Fette und Bachse, Braunichweig 1905, 3. 64.

1,4 spezisischem Gewicht und 40 ccm starkem Weingeist auf dem Wasserbade in einer Porzellanschale unter beständigem Rühren erhipt, bis die Seise dick geworden ist. Sie wird alsdann in 1000 ccm Wasser aufgelöst und die Lösung über freiem Feuer gekocht, um den Alfohol zu verjagen. Dies geschieht am besten in der Weise, daß man das verdampste Wasser von Zeit zu Zeit ersett. Die Seise wird hierauf durch Zusat von verdünnter Schweselsäure zersett und die Lösung erhipt, so daß die Fettsäuren sich als eine klare, ölige Wasse auf der wässerigen Lösung absehen. Lettere wird dann mit einem Heber abgezogen und die Fettsäure mehrmals mit heißem Wasser gewasschen, die Schweselssäure entsernt ist. Die warmen, slüssen Fettsäuren werden durch ein trockenes Faltensilter im Heißwassertichter siltriert.

Wit kohlensauren Alkalien lassen sich die Neutralsette nur bei höherer Temperatur verseisen. Diese Tatsache hat zuerst Tilghman hechnisch zu verwerten gesucht. Er vermischte das geschmolzene Fett mit der zur Berseisung notwendigen Menge einer Lösung von kohlensaurem Alkali und trieb das Gemisch durch ein langes, gewundenes schmiedeeisernes Rohr, das ½ Joll inneren und 1 Joll äußeren Durchmesser hatte und im Feuer lag. Es wurde auf 200 bis 300° C. erhist. Schon bei 195° C. beginnt die Berseisung; bei höherer Temperatur erfolgt sie schneller. Das ins Rohr getriebene Gemisch von Fett und kohlensaurem Alkali kommt am andern Ende als Seise wieder heraus. Die frei gewordene Kohlensäure entweicht durch diesielbe Offnung wie die Seise.

Die Spaltung der Glyzeride kann auch durch konzentrierte oder verhältnismäßig konzentrierte Schwefelfäure bewirkt werden. Dabei entsteht zunächst eine Schwefelsäureverbindung des Glyzerins, die Glyzerinschwefelsäure, und vielleicht auch Schwefelsäureverbindungen der in dem Fette enthaltenen Säuren (Sulfostearinsäure, Sulfoölsäure 20.). Durch Einwirkung von Wasser werden diese Verbindungen zersetzt, es entstehen wässerige Schwefelsäure, freies Glyzerin und freie Säuren.

Es sei hier noch erwähnt, daß Ammoniak, welches sich sonst den Alkalien analog verhält, nicht wie diese auf die Fette einwirkt. Mischt man ein settes Öl durch Schütteln mit der Ammoniakslüssigkeit, so entsteht eine Emulsion. Sett man diese der Luft aus, so verflüchtigt sich das Ammoniak nach kurzer Zeit, und das Öl scheidet sich unvers

¹⁾ Tingl. pol. 3., 138, S. 123.

ändert ab. Ebenso unverändert erhält man das DI, wenn man zu der Mischung die dem Ammoniak entsprechende Menge verdünnter Säure sett. Es solgt hieraus, daß Ammoniak und Fett durch bloße Mischung miteinander keine Verbindung eingehen; läßt man aber Ammoniak in verschlossenen Gefäßen auf Fette einwirken, so entstehen chemische Verbindungen: es bildet sich Ammoniakseise und außerdem das Amid der Fettsäure.

Auf der Spaltung der natürlichen Glyzeride in Fettsauren und Glyzerin beruhen mehrere wichtige Berwendungen derselben. Es sind dies die Fabrikation der Seisen, der Stearinkerzen und die Darstellung der Pflaster. Unter Pflastern versteht man im allgemeinen die Bleiorydsalze der in den Fetten enthaltenen setten Säuren; doch werden damit auch die Berbindungen dieser Säuren mit andern schweren Metallognden, welche man erhält, wenn man Seisenlösungen mit Metallösungen fällt, bezeichnet.

Die Wethoden der Berseisung in der Technik. Während der Seisensieder sich zur Berseisung der Neutralsette ausschließlich der kaustischen Alkalien bedient, verwendet man bei der Stearinfabrikation, welche die Aufgabe hat, aus den Fetten die sesten Fettsäuren in einer Form zu gewinnen, die sie als Kerzenmaterial geeignet macht, versichiedene Berseisungsmethoden: man verseist mit Kalk, mit Magnesia, mit Schweselsäure und mit Wasser. Die Fette werden zunächst, um das Glyzerin abzuscheiden, verseist und hieraus die so erhaltenen Fettsäuregemische zuerst einer kalten und dann einer warmen Bressung unterworsen.

Gay=Luffac und Chevreul waren die erften, welche die Verseifung zur Darstellung eines für die Kerzenfabrikation geeigneten Materials zu verwenden suchten. Sie nahmen im Jahre 1825 ein Patent für die Abscheidung der setten Säuren und ihre Anwendung zur Kerzensabrikation. Die Spezisikation des Patentes ist im hohen Grade interessant, indem es bereits sast alle die wissenschaftlichen Prinzipien enthält, welche bis zum heutigen Tage zur Fabrikation der setten Säuren in Anwendung gebracht sind, sogar die Verseisung mittels Säuren, die erst ungefähr 20 Jahre später zur praktischen Ausssührung gekommen ist. Nichtsbestoweniger hat das Patent den Besißern niemals Früchte getragen. Die Geschichte dieses Gewerbszweiges liesert ein höchst interessantes und lehrreiches Zeugnis, daß der Weg von der wissenschaftlichen Wahrheit dies zur nüßlichen Anwendung für die

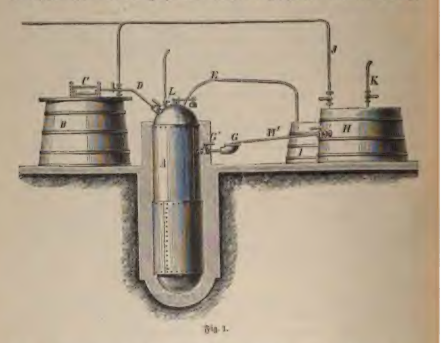
Zwecke des Lebens sehr weit sein kann, und zeigt, daß dieser Weg, mit Borsicht zu betreten und zu verfolgen ist. Die vorzugsweise empsohlenen Prozesse waren dem Bersahren des Chemikers in seinem Laboratorium noch viel zu ähnlich und für die technische Ausübung noch viel zu kompliziert. Zur Berseisung dienten die Alkalien und zur Zersehung der Seise die Salzsäure, deren Alkalisalze, wie die Ersahrung zeigte, sich selbst durch anhaltendes Waschen mit Wasser niemals vollständig von der ausgeschiedenen Säure trennen ließen, und die Patentinhaber sprachen sogar noch von kaltem und heißem Alkohol zur völligen Reinigung der Fettsäuren.

Indem de Milly und Motard im Jahre 1831 Kalk statt der Alkalien zur Zersehung der Fette in Anwendung brachten und die entstandene Kalkseise durch Schweselsäure zersehten, stellten sie die Fabrikation auf eine ökonomische Grundlage und veranlaßten dadurch eine große und rasche Ausdehnung dieses Gewerbszweiges. Ansfänglich wurden 15% Kalk zur Berseisung des Talgs benußt; später sand sich, daß 8 bis 9% genügen, wenn die Verseisung in bedeckten Bottichen ausgeführt und die Masse bei der Berseisung tüchtig durchsgearbeitet wird.

Ein später von de Milly angegebenes Bersahren vermindert noch weiter die Menge des Kalkes. Es ist dann eine höhere Temperatur erforderlich, und die Berseisung muß infolgedessen in gesichlossenen Apparaten — von den Stearinsabrikanten Autoklaven genannt — vorgenommen werden. Nimmt man auf 100 Teile Talg 2,5 Teile Kalk, so ist eine Temperatur von 170 bis 180° C. (8 Utmossphären) erforderlich.

Die Antoklavenverseisung wird heute noch im wesentlichen so ausgeführt, wie sie von de Milly ins Leben gerusen ist. Fig. 1 zeigt den von ihm verwandten Antoklaven mit Zubehör. A ist ein geschlossens zylindrisches Gesäß aus Aupser mit einer Bandstärke von 15 mm; es hat einen Durchmesser von 1,2 m und eine Höhe von 5 m; es ist mit einem Sicherheitsventil 8, einem Manometer und einem Vannloch versehen. Durch das Rohr L steht es mit einem Dampskessel in Berbindung, welcher Damps von 8 Atmosphären überdruck liesert. Der Dampskessel kesteht aus zwei übereinander liegenden Siederohren, die durch zwei Rohre miteinander in Berbindung stehen. Die beiden Siederohre haben denselben Durchmesser (60 cm) und dieselbe Länge (5 m) und sind aus Eisenblech von 15 mm Stärke gesertigt; sie werden durch eine Feuerung geheizt.

Durch den Hahn L, von welchem ein Rohr bis auf den Boden des Autoklaven geht, tritt der Dampf in letteren ein. Die Rohre D und E dienen zur Entleerung des Apparates nach beendigter Berseisung, sie gehen ebenfalls bis auf den Boden des Autoklaven.). Der Betrieb ist folgender: Das zu einer Beschickung erforderliche Fett (2000 kg) wird in dem hölzernen Bottich H mit Dampf geschmolzen und dann durch den Trichter G in den Apparat gedracht, hieraus werden 1000 Luer Kalkmilch, die 60 kg Kalk enthalten, nachgegeben. Nachdem der Apparat so beschickt ist, wird der Hahn am Trichter G geschlossen und der Dampf-



hahn L geöffnet. Der Dampf tritt am Boben ein, durchdringt Fett und Kaltmilch und arbeitet beides durcheinander. Der Druck im Autoflaven steigt bald auf 8 Atmosphären. In dieser Weise läßt man 5 bis 6 Stunden den Dampf, welcher die ganze Zeit einen überdruck von 8 Atmosphären haben muß, in den Apparat eintreten. Nach dieser

¹⁾ Statt zweier Ablahrohre verwendet man jest gewöhnlich nur ein Ablahrohr. Dieses ist dann außerhalb des Antollaven mit einem Dreiwegebahn versehen, und gehen von diesem aus die Verbindungen nach dem Glyzerinbottich und bem Fettsäurebottich.

Beit fperrt man ben Dampf ab und überlagt ben Apparat 2 Stunden ber Rube, bamit das glygerinhaltige Baffer fich abseten tann. Nach diefer Zeit öffnet man ben Sahn D - ber Drud ift noch immer hinreichend ftart, um die im Autoflaven befindliche Maffe heraustreiben gu fonnen - und fo wird zunächst die unten befindliche Glogerinlange berausgepreßt und gelangt burch eine Filtriervorrichtung C in den Bottich B. Cobald bas Glygerin heraus ift und die Wettmaffe heranszutreten beginnt, ichließt man den Sahn D, öffnet den Sahn B und läßt das Gemisch aus Fettfanren und Kalkseise in den Bottich I treten. Sobald fich alles in letterem befindet, gibt man 120 kg Schwefelfaure von 660 B., die man guvor auf 14 bis 150 B. verbunnte, unter Umrühren zu und läßt aleichzeitig Dampf einströmen. Nach ungefähr 2 Stunden ift die Berfetzung der Kallfeife beendigt. Man iperrt jest ben Dampf ab und lagt die Vettfauren fich abjeben. Edlieglich werben lettere zur nochmaligen Bafdung in einen zweiten Bottich geschöpft.

Die Kenntnis der interessanten und wichtigen Tatsache, daß Wasser allein bei höherer Temperatur imstande ist, die Fette zu zerssehen, verdankt man den Arbeiten von Tilghman und Berthelot, die im Jahre 1854 sast zu gleicher Zeit die hochwichtige Entdeckung machten. Bon den beiden genannten hat sich nur Tilghman mit der industriellen Seite der Frage beschäftigt. Nach seinem Bersahren, das sextlich im großen nirgends entsprochen hat, treibt man das mit Wasser geschmolzene und emulsierte Fett mittels einer Pumpe durch ein langes, schlangensörmig gewundenes Nohr, welches in einer Fenerung liegt und je nach der Beschassenheit des Fettes auf 260 bis 330° C. erhipt wird; die Zerschung soll auf diese Weise nicht länger als 10 Minuten in Anspruch nehmen. Später hat man versucht, in geschlossenen Kesseln unter hohem Druck zu verseisen. Diese Methode hat große technische Schwierigkeiten wegen des hohen Druckes, der zur Berseisung ersorderlich ist.

Wenn es dem Stearinsabrikanten daran liegt, eine möglichst vollsständige Verseisung herbeizusühren, um gut kristallisierende Fettsäuren und eine von Glyzerin so weit als möglich freie Masse zu erzielen, damit nachher in der Presse die Trennung der sesten Fettsäuren von den slässigen gut erfolgt, so geht das Bedürsnis der Seisensabrikanten nicht so weit. Ihnen kommt es nur darans an, den größten Teil des Fettes zu verseisen, um möglichst viel Glyzerin zu gewinnen; aber es macht wenig aus, wenn einige Prozent unverseistes Fett in den Fetts

säuren bleiben. Loon Droug 1) ist deshalb der Ansicht, daß die Seisenfabriken statt der Kalkverseisung, welcher notwendigerweise eine Zerssehung der gebildeten Kalkseise durch Schweselsäure solgen muß, mit Wasser allein verseisen können, und empsiehlt dazu einen Apparamit mechanischer Rührvorrichtung. Er hat im Innern eine Welle aus Kupser, welche mit Schauseln versehen ist. Durch Umdrehung bieser Welle werden Fett und Wasser durcheinander gerührt und innig gemischt. Hierdurch geht die Spaltung der Fette in Fettsäuren und Glozerin leicht vor sich.

Wenn es auch unzweiselhaft ist, daß in dem Apparat von Drout insolge seiner Rührvorrichtung die Verseifung weit rascher und leichter vor sich geht, als in dem gewöhnlichen de Willyschen Antorlaven so möchten wir tropdem den Seisensabrikanten, wenn sie die Zersepung der Kaltseise umgehen wollen, empschlen, nicht reine Wasserverseisung zu wählen, sondern etwas Lauge (ca. 2% taustisches Natron embaltend) mit in den Apparat zu aeben.

G. Ferguison Wilson und G. Payne haben versucht, das seit durch überhitten Basserdamps zu zersesen und die entstandenen Säuren und das Glyzerin überzudestillieren; das Bersahren hat sedoch nicht entsprochen, weil es zu schwierig ist, die Temperatur des zu zersesenden Fettes genau auf der ersorderlichen Temperatur von 310 bis 315°C zu halten. Steigt die Temperatur über 315°C, so wird zuviel Glyzerin in Acrolein zersest, das die Arbeiter sehr belästigt; fällt die Temperatur unter 310°C, so geht der Zersehungsprozeß zu langsam versich. Sest man dagegen das Fett dem überhitten Basserdamps in sein zerteiltem Zustande aus, so kann nach Horschelt?) die Temperatur in viel weiteren Grenzen gehalten werden, ohne daß eine über das gewöhnliche Maß hinausgehende Acroleinbildung auftritt oder eine Berzögerung der Zersehung eintritt.

Das Berhalten der Fette gegen Schweselsaure zuerst in ein klares Licht gestellt zu haben, ist das Berdienst Fremps. In einer Abhandlung, welche 1836 in den Annales de Chimie et de Physique veröffentlicht wurde, zeigte er, daß die Einwirkung der Säuren und Alkalien auf die setten Körper viel analoges hat, indem beide die Fette zersehen. Fremps Bersuche praktisch zu verwerten, unternahm zuerst George Gwynne, der im Jahre 1840 ein Patent nahm, die Fette durch Schweselssauer zu zersehen. Das Bersahren scheiterte an da

¹⁾ Seijenfabrifant, 1885, 3. 413.

³⁾ Geifenfabrilant, 1884, G. 217.

Reinigung der erhaltenen fetten Säuren. Um der Verseifung mit Schweselsäure Eingang zu verschaffen, bedurfte es einer weiteren Operation, der Destillation der fetten Säuren, und zwar der Destillation mit überhistem Wasserdamps. In einem englischen Patent, welches am 8. Dezember 1842 an William Colly Jones und George Wilson erteilt wurde, sindet sich zum ersten Wale die Schweselsäure serseisung gleichzeitig mit dem Dampsdestillationsversahren in Anwendung gebracht. In dieser Vereinigung der Verseisung durch Schweselsäure mit der Destillation war die Grundbedingung dieses Versahrens gegeben.

Die Verseifung durch Schwefelsäure wird auf zweierlei Weise ausgeführt. Nach der einen Methode läßt man die Schwefelsäure mehrere Stunden auf das erwärmte Fett einwirken, nach der andern läßt man das auf 105 bis 110°C. gebrachte Fett mit einigen Prozenten Schweselsäure von 66°B. nur wenige Minuten in Berührung und vollendet die begonnene Verseisung durch mehrstündiges Kochen mit schweselsäurehaltigem Wasser. Das letztere Versahren ist das bessere; es gibt bei sorgfältiger Führung gute Produkte und weniger Verluste als das erste.

Das Säureverseifungsverfahren liefert eine größere Menge an Kerzenmaterial als das Autoklavenversahren, also mehr seste Fettsjäuren und dementsprechend weniger Ölsäure, ein Zeichen, daß ein Zeil der letzteren in sestes Material umgewandelt wird.

Die schon länger bekannte Tatsache, daß gewisse Fermente Fette zu zerlegen imstande sind, haben neuerdings Connstein, Hoyer und Wartenberg 1) technisch zu verwerten gesucht. Sie benuten dazu das im Rizinussamen enthaltene Ferment. Nach einem von Connstein auf dem 5. internationalen Kongreß für angewandte Chemie geshaltenen Vortrage wird wie solgt versahren²):

Der frische Rizinussamen wird in einer Mühle (Farbmühle) ober zwischen Steinwalzen gemahlen und dann mit dem zu spaltenden Fette, das natürlich geschmolzen sein muß, innig verrührt. Bon den Samenschalen kann man eventuell durch Dekantieren oder Sieben besfreien; doch ist dies nicht erforderlich. Zu je 100 kg Fett benötigt man 10 kg gemahlenen Samens. Zu dem Fett-Samengemenge fügt man 40 bis 100% angesäuertes Wasser. Zum Ansäuern verwendet man mit Vorteil die Essigiäure (200 bis 600 g Eisessigig auf 100 kg Wasser).

¹⁾ Ber. d. Deutsch. Chem. Gef. 1902, G. 3989.

²⁾ Seifenfabritant, 1903, S. 600.

38 Die Gette.

Fett, Samen und angesäuertes Wasser werben nun gründlich durcheinander gerührt und bei gewöhnlicher Zimmertemperatur sich selbst überlassen. Alsbald beginnt die Tätigkeit des Ferments, und schon nach ca. 2 Stunden sind 20 bis $40^{\circ}/_{\circ}$ des Fettes gespalten. Sorgt man dafür, daß der Ansah in regelmäßigen Zwischenräumen, etwa alle Stunden 5 Minuten lang, forgsältig gerührt wird (mittels einer Krücke, eines mechanischen Rührwerts oder auch durch Einblosen von Lust), so kann man nach 24 stündigem Stehen eine Spaltung von mindestens 85 bis $90^{\circ}/_{\circ}$ seitstellen. Hiermit werden sich die meisten Seisensahrtanten zusrieden geben; nur selten wird semand durch noch längeres Stehenlassen des Ansahes eine Steigerung der Spaltung auf 90 bis $98^{\circ}/_{\circ}$ zu erreichen suchen suchen.

Nach vollendeter Spaltung beginnt der zweite Att des Brogeffes: bie Trennung des Anjages in Glogerinwaffer, Fettfaure und Camenteile. Bu diejem Behufe wird die Anwendung von Barme und verbunuter Schwefeljaure empfohlen. Der gange Anfat wird burd biretten ober indiretten Dampf (event. auch mit direttem Feuer) auf ca. 80° C. erwarmt und in die erwarmte Masse etwas verdunnte Schwefelfaure (auf je 100 kg Gett etwa 2 kg 25 prozentige Schwefelfaure) eingetragen. Hierbei bemerkt man, daß fich die in der Maffe schwebenden Samenteile alsbald - wie wenn sie geronnen waren gu Boden fenten, fo daß man nach turger Zeit in dem Unfag brei icharf geschiedene Schichten bemerten fann: 1. am Boben Des Beffifies eine Schicht fauren Glugerinwaffers, 2. barüber ichwebend eine Emulfionsichicht, bestehend aus Samenteilen, Glogerinwaffer und Fette faure, 3. darüber fiehend flare Fettfaure. Die Mengenverhaltmiffe gestalten fich etwa wie folgt: Es feien 3. B. 100 kg Gett, 60 kg faures Baffer und 7 kg frischer Camen (nach Absiebung pon 3 kg Schalen) in Anwendung gezogen, jo beträgt die Menge 1. bes am Boden Des Befähes befindlichen fauren Glygerinwaffers ca. 50 kg, 2. ber baruber schwebenden Emulfionsschicht ca. 22 kg, 3. ber flaren Fettfaure ca. 95 kg. Zu erwarten waren ca. 63 kg Glogerinwasser und 100 kg Fettfaure (in Berudfichtigung ber aus bem Riginussamen fammenben Olfaure).

Es können somit ohne weiteres in sosort verwendbarer Form gewonnen werden ca. 80% des zu erwartenden Glyzerinwassers und ca. 95% der zu erwartenden Fettsäure. Die noch sehlenden ca. 20% Glyzerinwasser und 5% Fettsäure besinden sich in der Emulsionsmittelschicht. Diese wird in einem besonderen Gesäß ausgesangen,

mit warmem Wasser versetzt und umgerührt. Das Wasser löst bas noch in der Schicht besindliche Glozerin und kann am Boden des Gefäßes ohne weiteres abgelassen werden. Die Gewinnung der 5%, Fettsäure aus der ausgewaschenen Mittelschicht geschieht am leichetesten dadurch, daß die ganze Schicht in gewöhnlicher Weise mit Natronlange verseist und die Seise ausgesalzen wird. Beim Aussalzen bleiben die gesamten Samenteile und alle Unreinigkeiten in der Unterslange zurück.

Twitchell') erzielt eine fast vollständige Berseisung der Fette und Ole durch Zusaß von 1 bis 2,5% einer sulfo-aromatischen Bersbindung. Sie wird erhalten durch Einwirfung von konzentrierter Schweselsaure auf eine Lösung von Olsäure in einem aromatischen Kohlenwasserstöffe. Bei Berwendung von Benzol wird ein Prodult erhalten, das von Twitchell als der Zusammensehung Co H4 (803 H) (C18 H26 O23) entsprechend angesehen wird. Die Berseisung ersolgt, wenn im Dampsstrom erhikt wird. Noch leichter tritt sie ein, wenn einige Prozente freier Fettsäuren im Ausgangsmateriale zugegen sind, da diese besonders geeignet sind, die Berseisung einzuleiten.

Der chemische Vorgang, der bei diesem Versahren platzreift, ist noch nicht vollständig aufgehellt. Lewkowitsch²) erklärt die Einswirkung dieses Reagens durch seine Fähigteit, die Glyzeride zu emulgieren. Er ist der Ansicht, daß während der Behandlung mit Damps Schweselsäure sozusagen in statu nascendi entsieht, die nun auf die Glyzeride unter Bildung von Sulsoverbindungen einwirkt. Lettere werden dann durch das Wasser leichter verseist als die Glyzeride selbst. Das Versahren unterscheidet sich jedoch ganz wesentlich von dem Säureverseisungsversahren dadurch, daß hierbei keine Ölsäure in sestes Waterial übergeführt wird. Daher haben die nach diesem Versahren erhaltenen Fettsäuren dieselbe Zusammensehung wie die nach dem Antotlavenversahren hergestellten Säuren; sie werden aber leicht dunkelssarbig, wenn nicht Lustzutritt ausgeschlossen wird.

Die Produtte der Berseisung sind je nach dem Berseisungsverssahren Glyzerin und Fettsauren oder Glyzerin und Seisen. Die Fettsfäuren, soweit sie für den Seisensieder von Bedeutung sind, sollen später besprochen werden; hier mögen noch das Glyzerin und die allsgemeinen Eigenschaften der Seisen Besprechung sinden.

¹⁾ T. M. P. Mr. 114 449.

³⁾ Chem, Technologie und Analyse der Dle 2c., Braunichweig 1905, 3. 642.

Das Glugerin. Das Glygerin wird in ben Stearinfabriken als bunne mässerige Lösung von höchstens 4 bis 50 B. erhalten. — Bei ber gewöhnlichen Ralkverseifung ift die Lösung sogar so bunn, baß fie nicht einmal auf die Senkwage wirkt. — Es ist je nach der Methode ber Gewinnung mehr oder weniger verunreinigt. Bei dem aus faurer Berseifung hervorgegangenen ist die Hauptverunreinigung Schwefelfaure. Bur Bindung derfelben fett man gelöschten Ralt bis zur alkalischen Reaftion hingu und dampft bann bas Glygerin mittels indirettem Dampf Bährend des Eindampfens scheibet sich der größte Teil bes schwefelsauren Kalkes ab; außerbem bilbet fich an ber Dberfläche ein starter, viel Unreinigkeiten enthaltender Schaum. Letterer wird mit burchlöcherten Schöpfern entfernt. Nachdem das Glnzerin auf die gewünschte Konzentration eingedampft ist, gewöhnlich 25 bis 280 B., stellt man den Dampf ab, läßt den schwefelsauren Ralt sich abseten und zieht bann mit einem Seber bas flare Glygerin oben ab. Der Bobensat wird mit Basser ausgewaschen und das Baschwasser mit einer neuen Bartie eingedampft.

Da das Eindampsen von Glyzerin im offenen Gefäß mit Verlust verknüpft ist, so dampsen einzelne Fabriken im Vakuum ein. Sehr zweckmäßig zum Eindampsen von Rohglyzerin ist der von Léon Droux konstruierte Apparat mit rotierendem Zylinder. Wir werden ihn später, wenn wir die Verwertung der Unterlaugen von den Kernseisen besprechen, beschreiben.

Das durch gewöhnliche Kalkverseisung oder durch Autoklavenverseisung gewonnene Glyzerinwasser ist trübe durch sein darin zerteilte Kalkseise. Durch einfaches Filtrieren ist letztere nicht zu entfernen, da sie durch jedes Filter mit hindurchgeht. Man versett die Glyzerinlauge deshalb mit verdünnter Schweselsäure dis zur schwach sauren Reaktion; die Kalkseise wird zersett, und die Fettsäuren scheiden sich oben ab. Die Glyzerinlösung wird hierauf siltriert, dann durch kohlensauren Kalk neutralisiert und schließlich dis zur gewünschten Konzentration eingedampst.

Das Rohglyzerin des Handels ist heller oder dunkler braun gefärbt und mehr oder weniger durch slüchtige Fettsäuren, Kohlenwasserstoffe und anorganische Salze verunreinigt. Lettere stammen aus dem Kalk und Wasser, die bei der Verseisung in Anwendung kamen. Das Rohglyzerin ist gewöhnlich ziemlich verschieden, je nachdem es aus saurer oder aus Antoklavenverseisung hervorgegangen ist. Ersteres pslegt meist einen eigentümlichen, unangenehmen Beigeschmack zu haben und starken Dichroismus zu zeigen, Gigenschaften, die jedenfalls von aufgelösten Roblenwafferstoffen herrühren. Das durch Autoklavenverseifung gewonnene Glyzerin ist meist reiner im Geschmack und durch Tierkohle leichter zu entfarben als das aus faurer Berfeifung hervorgegangene. Doch find die oben angegebenen Unterscheidungsmerkmale burchaus nicht als absolut sichere anzusehen. Es kommen Rohalnzerine vor, bei benen man nicht imstande ist, mit Sicherheit anzugeben, burch welche Verseifung sie gewonnen sind. Alle organischen Verunreini= gungen im Rohglyzerin (natürlich) nur folche, die sich durch seine Bewinnung sclbst ergeben, also nicht etwaige Rusätze von Rucker 2c.) werden durch Bleieffig gefällt. Da nun ein durch faure Berfeifung gewonnenes Rohalnzerin durchschnittlich mehr organische Verunreinigung enthält, als ein aus Autoklavenverseifung hervorgegangenes, so kann man im allgemeinen annehmen, daß ein Rohalnzerin, welches mit Bleieffig einen starken Niederschlag gibt, pon saurer Berseifung herrührt.

Bur Wertbestimmung bes Rohalnzerins für Awecke ber Deftillation empfiehlt D. Heller 1) folgendes Verfahren: Man wägt in einem hierfür geeigneten, etwa 500 g Baffer fassenden Glaskolben genau 100 bis 200 g bes fraglichen Rohalnzerins ab, sest ihn in ein Luftbad, welches mit einem Gasbrenner erhipt wird, und verbindet diesen Destillationskolben burch Glasrohre mit drei bis vier Vorlagen, die man sich aus passenden Glasgefäßen zurechtmacht. In die lette Borlage bringt man etwas Baffer. Die Berbindungsrohre von einer Vorlage zur andern biegt man sich zu je drei bis vier Windungen, bie bann von ber umgebenden Luft umspült als Rühlschlangen wirken. In den Destillationskolben, der das Glygerin enthält, führt man außer dem nach der I. Vorlage führenden Schlangenrohre noch ein Thermometer und ein offenes, auf die Oberfläche des Glyzerins gerichtetes Glasrohr ein und faugt nun, nach Anschluß biefer ganzen Rombination resp. der letten Borlage an eine Luftpumpe oder Bafferluftpumpe, einen fräftigen Luftstrom durch ben ganzen Apparat. Die Luft blaft permanent auf das Glyzerin, und sobald seine Temperatur auf 120° C. gestiegen ift, beginnt die Deftillation, die sich bei 180° C. zu einem strömenden übergehen des Glngerins steigert. Ift keine Destillation mehr zu beobachten, so unterbricht man den Brozes und wiegt die einzelnen Vorlagen, deren Tara man sich genau notiert hat. Das Blus der Tara ift das gewonnene Destillat resp. die erhaltene

¹⁾ Seifenfabrifant, 1893, G. 453.

Ausbeute. In dem in der letten Borlage enthaltenen Basser kann man sich nun noch vergewissern, daß teine Spur Glyzerin etwa durch die Lustpumpe mit abgesaugt, also verloren gegangen ist. Sie zeigt bei richtiger Handhabung, die man sehr bald heraus hat, gewöhnlich kein Glyzerin mehr, das Basser schweckt nicht mehr süß und gibt auch mit der Mohrschen Bage keinen Aussichlag mehr.

Für manche technische Zwecke ist das Rohglyzerin direkt verwendbar; für die meisten muß es jedoch zuvor gereinigt werden. Dies geschieht entweder durch bloße Filtration über Anochenkohle oder durch Destillation mit überhitem Basserdamps. Das nach erster Methode gereinigte Glyzerin, welches im Handel die Bezeichnung "raffiniertes" sührt, ist nicht vollkommen rein; es enthält stets Kalksalze in größeren oder geringeren Mengen und mehr oder weniger Spuren von Buttersäure. Lettere gibt sich beim Neiben in der Hand durch den Geruch zu erkennen. Chemisch reines Glyzerin läßt sich nur durch Destillation oder auch durch Kristallisation gewinnen. Lettere ist zuerst von Kraut zur Darstellung von reinem Glyzerin empsohlen und von F. A. Sarg & Sohn in Liesing bei Wien technisch verwertet worden; es hat sich jedoch herausgestellt, daß die Kristallisation zu langsam vor sich geht, um ein lohnendes Bersahren der Neindarstellung von Glyzerin darausgründen zu können.

Chemisch reines Glyzerin darf weder auf Zusaß von Ammoniak und oralsaurem Ammon, noch von Salpetersäure und salpetersaurem Silber eine Trübung geben; auch dars es, auf der slachen Hand gerieben, nicht riechen und bei Zusaß von salpetersaurem Silber ohne Salpetersäure sich nicht färben. Das sogenannte einfach derstillierte Glyzerin zeigt gewöhnlich bei Zusaß von Ammoniak und Ammonogalat, sowie von Salpetersäure und Silbernitrat eine schwacke Trübung. Diese geringen Spuren fremder Salze beeinträchtigen nicht den Wert des Glyzerins zu technischen und zu Genußzwecken.

Man sindet vielsach angegeben, daß Glyzerin häusig mit Zucker verfälscht werde; und ist in unserer langjährigen Prazis nie eine solche Verfälschung vorgetommen, und wir glauben, daß die Furcht vor zuckerhaltigem Glyzerin aus jener Zeit herrührt, wo Glyzerin noch nicht im Großbetrieb gewonnen wurde und man noch nicht die zweckmäßigen Nethoden zur Gewinnung und Reinigung wie heute hatte, vielleicht auch durch eine misverstandene Reaktion beim Behandeln mit Fehlingscher Lösung. Nachzuweisen ware ein Gehalt an Zucker einmal durch die optische Probe, dann aber auch durch Schütteln mit Chloro-

form, in welchem Rohr- und Tranbenzucker unlöslich sind und sich fristallinisch am Boden ausscheiden, während nach Wittsteins Besobachtung das Glyzerin sich zuerst im Chlorosorm zerteilt und dann über demselben schwimmt.

In der neuen deutschen Pharmakopoe sindet sich solgende von Ritsert empsohlene Brüfungsmethode auf Glyzerin: 1 ccm Glyzerin mit 1 ccm Ammoniakstüssigkeit soll zum Sieden erhist und auf die siedende Flüssigkeit 3 Tropsen einer fünsprozentigen Silbernitratlösung getröpselt werden, wobei die Flüssigkeit innerhald 5 Winnten weder gefärbt noch irgendwie verändert werden dars. B. Jasse') hat gezeigt, daß jedes Glyzerin die Probe aushält, wenn man einen überschuß von Ammoniak anwendet, und zwar auch dann, wenn es arsenige Säure, Acrolein oder Ameisensäure enthält. Dagegen gibt auch reines Glyzerin reichliche Silberausscheidung, wenn man mit nur wenigen Tropsen Ammoniak erhibt.

Die zahlreichen Berwendungen, welche das Glyzerin gefunden hat, beruhen zumeist auf einer der solgenden wichtigen Eigenschaften dessselben: daß es nicht gährungssähig ist, daß es ein sehr großes Lössungsvermögen sur eine große Anzahl Substanzen besist, daß es nicht eintrocknet und daß seine wässerigen Lösungen, außer wenn sie sehr schwach sind, erst bei sehr hohen Kältegraden gestieren. So gestiert nach Beobachtungen von Fabian?) Glyzerin vom spezisischen Gewicht 1,16 und darüber noch nicht bei — 28° C., vom spezisischen Gewicht 1,12 bis 1,13, wie es gewöhnlich für Gasuhren verwandt wird, noch nicht bei — 20° C.

Wegen seiner Eigenschaft, die Haut geschmeidig zu machen, sindet das Glyzerin Anwendung bei der Darstellung von Toiletteseisen, von Baschwässern und andern kosmetischen Mitteln.

Bird Glyzerin mit einem Gemisch von konzentrierter Salpeterjäure und konzentrierter Schweselsaure behandelt, so bildet sich Nitroglyzerin, ein sehr explosiver Körper, welcher die Grundlage des Dynamit und mehrerer ähnlicher Sprengstosse bildet. Das Glyzerin, welches zur Darstellung von Nitroglyzerin verwandt werden soll, gewöhnlich als Dynamitglyzerin bezeichnet, muß chlor- und talksrei und auch möglichst frei von organischen Verunreinigungen sein. Früher verwandte man möglichst chlor- und kalksreies Rohglyzerin von 30° B., heute sast allgemein einsach bestilliertes Glyzerin von 30° B.

^{&#}x27;) Chem.=31g. 1890, €. 1493.

²⁾ Tingl. pol. Journ. 155, 2. 345.

Bei der Fabrikation der Seisen geht das Glyzerin entweder mit in die Seise, wie bei den Leim- und Schmierseisen, oder in die Unterlauge, wie bei den Kernseisen. Aus der Unterlauge ist es wegen ihres hohen Salzgehalts schwer wiederzugewinnen. Die dazu in Anwendung gebrachten Wethoden werden wir später besprechen.

Die Seisen. Die gewöhnlichen Seisen des Handels sind im wesentslichen Gemenge der Kalis oder Natronsalze der Stearins, Palmitins und Ölsäure und, wenn Kokosöl oder Palmkernöl mitverwandt wurde, auch der Laurinsaure. Sie sind löslich in Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Petroläther. Die alkoholischen Lösungen sind durchsichtig und siltrierbar. Bei einem gewissen Konzentrationsgrade erstarren sie zu einer Gallerte; eine solche ist der aus Weingeist, Seise, Kampser 2c. bereitete Opodeldoc. Werden die alkoholischen Lösungen zur Trockne verdunstet, so hinterlassen sie Seise als eine klare, durchsichtige, sesse Masse, frei von kristallinischen Beimengungen.

Das Berhalten der Seifen zu Wasser ist ein eigentümliches. Während sie sich in kochendem Wasser vollkommen klar lösen, ist eine kalt bereitete Lösung nicht vollkommen klar, sondern eigentümlich trübe, ovalisierend. Hängt man nach Knapp 1) ein Stud Seife in einem Drahtgewebe oder Zeug in ein tiefes Gefäß mit taltem Baffer ein, so daß ce eben unter dem Spiegel des Wassers eintaucht, so geht allmählich ein gewisser Betrag von dem Bestand der Seife in flare Lösung, mahrend ber Reft als ein zusammenhangendes Stud von der ursprünglichen Form guruchleibt. Dieser unlösliche Rüchtand, ber sich erhält, auch wenn man bas Basser wiederholt erneuert, fieht holzähnlich, faserig aus und ist gleichsam ein Berippe ber ursprünglichen Seifenmasse. Ubergießt man ein Stück Seife einfach mit faltem Baffer, fo zergeht fie nach öfterem Schütteln oder Rühren zu einer weißlichen, mildigen, undurchsichtigen Masse, in welcher ein trübender Rückstand schwimmt, der, im Lichte bewegt, oft auffallenden Seibenglang zeigt. Die Fluffigfeit zeigt große Neigung, reichlichen, sich lange haltenden Schaum zu bilben. Die Lösung in faltem Baffer ift sonach eine unvollständige. Berden die flaren, heißen, mafferigen Seifenlösungen mit Baffer verdünnt, jo trüben fie sich, und beim Schütteln entsteht ein lange stehenbleibender Schaum. Diese Trübung ift eine Kolge der Diffoziation des neutralen Salzes. Diese Diffoziation bie Sydrolyse der Seife - tritt sehr allmählich ein und hanat

¹⁾ Lehrbuch der chemischen Technologie, Bb. 1, Abt. 2, 2. Aufl., S. 625.

sowohl von der Menge des zugesetten Wassers als auch von der Temperatur ab. Gin Bufat von freiem Alfali verzögert die Diffoziation, ebenso auch ein Zusat von Alkohol. Absoluter Alkohol, selbst icon 90 bis 95 proz., loft neutrale Seifen, ohne fie zu biffoziieren.1) Auch Glyzerin vermindert die Diffoziation. Chevreul, der das Berhalten ber fettsauren Alkalien gegen Baffer zuerft studierte, fand, daß eine Lösung von neutralem stearinsauren Kali, C18 H85 Oo K, in 20 Teilen siedenden Wassers nach Zusat von weiteren 1000 Teilen siedenden Baffers und nach dem Erfalten ein faures Raliumstearat von der Zusammensetzung C18 H35 O2 K . C18 H36 O2 liefert; in Lösung verbleiben Kalihydrat und eine fast unmerkliche Spur ("une trace presque insensible") Stearinfäure. Auch durch eine größere Menge falten Wassers wird dem Kaliumstearat Alkali entzogen, und es hinterbleibt saures Salz. Neutrales Natriumstearat gibt beim Auflösen in 2000 bis 3000 Teilen heißen Baffers und Erfaltenlaffen das in Baffer unlösliche saure Salz C18 H35 O2 Na . C18 H36 O2. Auch saure ölsaure Salze eristieren nach Chevreul, der Kaliumbioleat aus abgewogenen Mengen Ölfäure und Kalihydrat als eine in Baffer fehr schwer lösliche, kaum filtrierbare Substanz erhielt. Über die Einwirkung des Wassers auf neutrale Dleate sagt er dagegen: "Das ölfaure Rali ist zerfließlich, und damit seine Lösung sich spontan zersete, muß man sehr stark mit Waffer verdünnen und eine ziemlich geraume Beit einer niedrigen Temperatur aussetzen."

Nach Chevreul handelt es sich also bei der Einwirkung von Wasser auf Seise einsach um eine Alkaliabspaltung. Diese Ansicht wird von mehreren Chemikern, namentlich Rotondi²), Albert Fricke³) und M. Dechan und T. Maben⁴) bekämpst. Rotondi ist der Meinung, daß die Seisen nicht in saures settsaures Alkali und freies Alkali, sondern in saures settsaures Alkali und basisches settsaures Alkali zerlegt werden. Fricke hält es für wahrscheinlich, daß bei Talgkernsieise sich das ölsaure Natron löst, während sich das palmitins oder stearinsaure Natron in perlmutterglänzenden Fäden ausscheidet. Er sand serner, daß der Rückstand, welcher beim Auslaugen der Seise mit kaltem Wasser bleibt, weder in kaltem, noch selbst in kochendem

¹⁾ Rach Kanit muß die alfoholische Lösung mindestens 40 % absoluten Alfohol enthalten, um die Difsogiation zu verhindern.

²⁾ Seifenfabritant, 1886, S. 284.

^{*)} Dingl. pol. Journ. 209, S. 46.

⁴⁾ Seifenfabrifant, 1886, S. 91.

Wasser löslich ist und selbst Altohol bavon nur 48"/, löst, daß er dagegen in einer heißen Lösung des extractiven Teils leicht löslich ist. Dechan und Maben glauben dagegen, daß sich bei der Verseisung der Fette nicht nur neutrale Seisen bilden, daß also der Prozeß nicht nur nach solgenden Gleichungen verläuft:

jondern daß sich auch basische Salze bilden, also Salze von der Formel Na, (C18 H25 O2) NaO. Bei Behandlung eines solchen Salzes mit kaltem Basser gehe dann die Zersehung nach solgender Gleichung vor sich:

$$Na_2$$
 $(C_{18} H_{35} O_2)$ $NaO + H_2 O = C_{18} H_{35} O_2$ $Na + 2NaOH$ Dreibaßisch siearins. Natron Batronhydrat.

Sehr eingehende Untersuchungen über die Birfung bes Baffers auf Seife hat Notondi angestellt. Er suchte die Frage mit Silfe ber Dialnje zu tojen, welcher er Lojungen von reiner Marfeiller Seife unterwarf, und glaubte aus feinen Berfuchen die folgenden Schluffe ziehen gu burfen: 1. Die neutralen Seifen mit Alfali gur Bafis (Co Hon-1 MOo) werden durch Baffer in bafifche Seifen (Cp H2n-1 MO, OMH), welche in beigem und taltem Waffer loslich find, und in jaure Seifen (Ca Han-1 MO. . Ca Han O.), welche unlöslich in taltem und fehr wenig löslich in heißem Waffer find, gerlegt. 2. Die Zersehung ber neutralen Seife geht leichter in beißem als in taltem Baffer vor fich und erfolgt rascher oder langjamer je nach der Konzentration der Lösung und der herrschenden Temperatur. 3. Die basischen Seifen dialnsieren leicht, die fauren nicht. 4. Die burch Dialyse erhaltene Lojung von bafischer Seife tann noch neutrale Seife enthalten, Die man wieder in bafifche und faure Seife zerlegen fann, bis schließlich bie Lojung nur noch bafifche Seife enthält. 5. Bei ber Zersetzung ber neutralen Geifen durch Baffer wird weder Alfalihydrat, noch Alfalifarbonat frei, wovon man fich leicht überzeugen fann, wenn man die bafifche Seife mit Rochfalz niederschlägt und die Fluffigfeit nach dem Filtrieren analyfiert.

Hiergegen haben sich F. Krafft und A. Stern ') gewandt, welche neutrales Natriumpalmitat ber Einwirfung wechselnder Mengen von Basser unterwarsen. Je 2 g sein zerriebenes Salz wurden in

¹⁾ Seifenfabritant, 1894, 3. 669.

verichiebenen Bersuchen mit je der 200-, 300-, 400- und 900fachen Menge reinen Baffers aufgefocht, wobei immer fartes Schäumen eintrat und die Fluffigkeit eine trübe, augenscheinlich außerst feine Tropfchen von geschmolzener freier Fettfäure in Sufpenfion haltende Lösung vorstellte, etwa einer mit Basser sehr stark verdunnten Wilch vergleichbar. Beim Erfalten ichied fich ftets eine mitrotriftallinische, perlmutterglangende Maffe aus, die fich je nach der angewandten Baffermenge mehr ober weniger leicht abiltrieren ließ, was bisweilen einen ober zwei Tage beanspruchte und nach langerem Stehenlaffen der Niederschläge unter zeitweiligem Umschütteln noch am ebesten ohne Beritopfung bes Filters und ohne trubes Filtrieren gelang. Analogiert wurden die im Bakuum-Erficcator bis zur Konstang getrodneten Salzausscheibungen. Auf diese Beife fanden die genannten Chemifer, daß, wenn das neutrale Natriumpalmitat mit der 900 fachen Menge Baffer aufgefocht wird, es beim Erfalten das faure Natriumpalmitat (C10 Hat O2 Na . C10 Has O2) bilbet, bağ bagegen bei Anwendung fleinerer Baffermengen Gemenge von fauren und neutralen Seifen erhalten werden. Gie fanden ferner, daß in den altalischen Filtraten, welche von ben Abscheidungen faurer Seifen erhalten werben, der Bufat von Mineralfauren niemals eine bemerkenswerte Fällung ober Trubung bervorbringt, was der Fall fein mußte, wenn die fettsauren Alfalien in nicht lösliche saure und in leicht lösliche bafifche Salze zerlegt wurden. Das neutrale Natriumfiegrat verhalt fich ebenso wie das Natriumpalmitat. Das reine neutrale ölfaure Natron (C. H. O. Na) loft nach Rrafft und Stern fich falt in etwa ber 10 fachen Baffermenge flar auf, wie man bas beim Stearat ober Balmiat erft in der Barme beobachtet. Bahrend aber die 20fung des Natriumstearats ober Palmitats durch viel heißes Waffer getrübt und basielbe fichtbar gerlegt wird, bleibt die Lofung bes Natriumoleats auf weiteren Bafferzusat zunächst flar, und erst bas 200 fache Gewicht Baffer bringt eine gang minimale Trübung hervor, die aus seinen ölsauren Tröpschen bestehen dürfte, auch mit 900 Teilen Baffer nicht fehr merklich ift und auf Bufat von wenig Alkali sofort verschwindet. Gang anders verhalt sich das saure ölsaure Natron (C1. H23 Og Na . C18 H34 O2), ein festes Salz, welches beim Eintragen in viel Baffer fofort unter Bildung einer ftarfen mildigen Trubung zergeht, die aus fehr vielen, außerft feinen, aber unter dem Mitroffop fehr deutlich mahrnehmbaren ölfauren Tropfchen besteht. Während also nach dem obigen faures stearinfaures und palmitinfaures Alfali erft durch heißes Baffer zerlegt wird, ist bieses beim sauren disaumm Natrium schon bei gewöhnlicher Temperatur ber Fall.

Die Alkalisatze der niederen Homologen der gesättigten Fettsäuren verhalten sich anders als die entsprechenden Salze der Stearinsame und Palmitinsäure: die hydrolytische Spaltung nimmt mit dem Aleinerwerden des Wolekuls ab. Während Krafst sand, daß 1 g stearussaures Natrium in 300 Teilen Basser Natronlange entsprechend 0,0171 Na und 1 g palmitinsaures Natrium unter gleichem Berhältnis Natronlange entsprechend 0,0143 Na abspalten, sagt er von der Laurinsäure: "Die Ausscheidung war wemiger reichlich als dei den beiden höheren Säuren", und den Untersuchungen von E. Stiepel-perdanten wir die Kenntnis der interessanten Tatsache, daß es seisenbildende Fettsäuren — die Capryssäure und Pelargonsäure — gibt, deren Natriumsalze in Wasser feine Alkaliabspaltung erleiden, während sie den Seisen der Caprinsäure nur sehr gering ist.

Stiepel untersuchte auch bas Berhalten einer Angahl nentrale Seifen von naturlichen Retten in magriger Lofung und fand, bas diejenigen Fettjäuren natürlicher Fette, welche aus Gemischen der Balmitins, Stearins und Olfaure bestehen, sich in ihrem Berhalten vollständig dem übereinstimmenden Berhalten der einzelnen Jettfäuren anichließen, b. h. die Seifen diefer Wette werben in viel Baffer berart gerlegt, bag ungefähr die Salfte bes vorhandenen Alfalis abgespalten wird. Abntich verhalten fich die andern hochmolekularen Fettfäuren ber natürlichen Fette, die Leinölfaure, Physetolfaure 20.; dagegen tommt bei den Balmternölseifen und noch mehr bei den Rotosölseifen bas Borhandensein von weniger ober gar nicht biffogiierten Seifen niederer Fettfäuren jum Ausbruck. Bahrend bei Talgseifen, welche 7,64% Na enthielten, 4,03% Ratrium als Ahnatrium abgespalten wurde, also 52,5%, wurden bei Kernolseisen, die 8,74% Na enthielten, mur 3,67 % Na, b. h. 39,6 %, und bei Rofosfeifen, die 10,1 % Na enthielten, nur 33% abgespalten. Troß bes höheren Gesamtaltaligehaltes spalten 100 g Rofosseife weniger Alfali (3,3 g) als die Talgseife (4,05 g) ab.

Wird den Seisenlösungen durch Abdampsen Wasser entzogen, so werden sie mit steigender Konzentration dickflussiger, zuleht zah und sadenziehend. Erkalten die Lösungen in dickflussigem Zustande, so gestehen sie je nach den Umständen zu Gallerte oder zu vollkommen

¹⁾ Zeifenjabrifant, 1901, 3. 1186.

fester Masse. Die Gallerte, selbst die zu einer sesten harten Masse erstarrte Seisenlösung, enthält reichlich Wasser, wovon ein erheblicher Teil mechanisch, ein anderer chemisch gebunden ist und bei 100°C. zurückgehalten wird. Diese Verwandtschaft zum Wasser ist bei Seisen verschiedener Fette sehr ungleich und bedingt Unterschiede von großer praktischer Bedeutung. Sie äußert sich einmal in der Wenge Wasser, welche die Seisen im Erstarren zu binden vermögen — in dieser Beziehung gilt als Regel, daß die Seisen aus sesten Fetten mehr Wasser zu binden vermögen, — und zweitens im Verhalten zur Feuchtigkeit der Luft. Trockene Kaliseisen ziehen aus der Luft stark Wasser an, seuchte Natronseisen dagegen trocknen an der Luft aus. Auch die Natur der setten Säuren ist von ähnlichem Einsluß: die Seisen der Olsäuren sind bei weitem hygrossopischer als die der setten Fettsäuren.

Längere Beit ber Luft ausgesett zogen

100 🕲	ewichtste	ile stearinsaure	$n 7^{1}/_{2}$	71/2 Gewichtsteile an		
100	=	=	Rali	20	=	=
100	=	ölsaures	=	162	=	=

Die Seifen der Ölfäure mit Kali als Basis quellen, auch wenn sie vorher fest waren, an der Luft allmählich wieder zu Gallerte auf.

Die zu einer sesten, harten Masse erstarrten Seisenlösungen zeigen, wenn ihr Wassergehalt einen gewissen Grad nicht übersteigt, sich nicht als homogene Masse; es erscheinen vielmehr in einem undurchsichtigen, amorphen Grunde kristallinische Abern. Der Seisensieder bezeichnet diese Erscheinung mit dem Namen "Kern und Fluß". Die kristallinischen Abern werden ohne Zweisel von saurem stearinsauren und saurem palmitinsauren Alkali gebildet.

Bei Gegenwart von andern Körpern, die große Verwandtschaft zum Wasser besißen und darin sehr löslich sind, ersährt das Verhalten der Seisen zum Wasser namhaste Änderungen. Ein Stück Natronseise in eine kalte konzentrierte Kochsalzlösung gebracht, schwimmt darin wie in Duecksilber. Es zergeht darin nicht, sondern bleibt vollkommen sest. Erhitet man die Salzlösung, so erweicht die Seise zu einer dicken, zähen Wasse, die von der Salzlösung scharf geschieden obenaussichwimmt, deim Schütteln sich in Flocken zerteilt, die sich in der Ruhe wieder sammeln. Die Seise gibt dabei an die Kochsalzlösung Wasser ab, aber doch nur dis zu einem gewissen Vetrag, welchen sie gebunden hält. Natronseise ist mithin in kalter und heißer konzentrierter Kochsalzlösung unlöslich.

Gießt man Seisenlösung und Kochsalzlösung zusammen, so mischen sich beide nur bei einer gewissen Berdünnung, die bei den meisten Seisen sehr groß sein muß und allein bei den Seisen aus Kotosel und Palmternöl geringer sein kann. Sind die Lösungen konzentrierter, so legen sie sich in getrennten Schichten übereinander. Sest man einer Lösung von Seise in Wasser Kochsalz zu, so entzieht es der Seisenlösung eine gewisse Wenge Basser, um sich darin auszulösen; es entsiehen getrennte Lösungen von Salz und Seise.

Ahnliche, aber geringere Wirkungen als die Kochsalzlösungen haben die Lösungen von effigsaurem Kali, Chlorammonium, Chloradium, kohlensaurem und schweselsaurem Natron. In schwacher Ablange sind alle Seisen löslich, in konzentrierter dagegen die meisten nicht.

Die Kaliseisen werden von Natronsalzen, z. B. Kochsalz, Glaubersalz usw., zersett, sodaß das entsprechende Kalisalz (Chlorkalium, schweselsaures Rali) und Natronseise entstehen. Lange Zeit war dies in Deutschland der einzige Weg zur Darstellung sester Seisen; man verseiste das Fett mit Kalilauge (Aschenlauge) und sette dann Kochsalz zu, um die Basen auszutauschen. Der Austausch der Basen ist jedoch kein vollständiger, eine so hergestellte Seise ist stets kalihaltig und insolgedessen etwas weicher und löslicher als eine aus reiner Natronlauge gesottene Seise.

über die Borgänge, welche bei überführung der weichen Kaliseisen in harte Natronseisen durch Zusügen von Kochsalzlösung zu der Lösung von Kaliseise stattsinden, sind schon früher von A. C. Ondesmans ir. Bersuche angestellt. Er war zu dem Resultat gekommen, daß nur ungefähr die Hälste des Kalis durch Natron ersett wird. Neuerdings haben E. R. Alder Bright und E. Thompson in nochmals den Gegenstand eingehend untersucht und haben dabei auch gesunden, daß die wechselseitige Umsehung zwischen Chlornatrium und settsaurem Kali nur eine teilweise ist, daß sie aber in der Weise ersfolgt, daß eine Teilung der beiden Säuren (Fettsäure und Salzsäure) gemäß ihrer Aziditätszahlen eintritt.

Die genannten Chemiker verfuhren zunächst so, daß sie eine Fettsäure, die sie zur Untersuchung verwenden wollten, zugleich mit der zur Neutralisation der erforderlichen Kalimenge und Natronmenge dehandelten, also in der Weise, daß auf 1 Ag. Säure 2 Ag. Altali kamen. Eine abgewogene Menge Fettsäure wurde in die ersorderliche

¹⁾ Zeifenfabritam, 1886, 3. 140.

Wenge ber gemischten Laugen gegeben, dann im Basserbade erhipt und nach dem Schmelzen der Fettsäuren tüchtig geschüttelt. Bon den durch Stehenlassen geklärten Flüssigkeiten wurde jedesmal ein Teil der klaren Lösung zur Analyse entnommen. Dabei ergaben sich für die verschiedenen zur Untersuchung verwandten Fettsäuren solgende Resultate:

	Prozente der in		
Angewandte Fettsäuren	Natronseise Kalis übergeführten Fettjäur		
Stearinfaure	51,2	48,8	
Oliaure	50,8	49,2	
Nohe Stearin- und Oljäure (Talg) Nohe Stearin-, Palmitin- und Oljäure (Palm-	51,5	48,5	
öl und Talg)	48,2	51,8	
Nohe Laurinjäure (Kolosnußöl)	49,7	50,8	

Es folgt hieraus, daß bei der Behandlung einer Kaliseise mit der äquivalenten Menge Natron sich sast ebenso viel Natronseise bilden wird, wie bei der Behandlung von Natronseise mit Kali, während etwa die Hälfte der angewandten Alkalien unverändert vorhanden bleiben wird. Direkte Bersuche ergaben, daß bei der Behandlung von Kaliseisen mit der äquivalenten Menge Natriumhydrat 48.8% der ersteren in Natronseise und von Natronseise mit der äquivalenten Menge Kaliumhydrat 46.0% der ersteren in Kaliseise umzgewandelt wurden.

Während also bei der Behandlung einer Seise mit einem andern freien Alkali eine Teilung der Basen in die Fettsäuren im Berhältnis von 1:1 eintritt, ist das Berhältnis ein anderes, wenn man ein Alkalikarbonat auf die settsaure Berbindung eines andern Alkalis einwirken läßt. Die Bestimmung der Reaktionsprodukte geschah in diesem Fall derart, daß die durch Erhißen einer Lauge mit Fettsäure hergestellte Seise mit der äquivalenten Menge der Lösung des andern Alkalikarbonats geschüttelt wurde. Es wurde dann auf dem Basserbade eingedampst und dem Rücksande durch starken Alkohol die Seise entzogen. Es ergibt sich, wie aus solgender Tabelle ersichtlich, daß die Menge des als Kaliseise in dem Endprodukt enthaltenen Kaliszum Natron (als Natronseise) eine weit größere ist als die des Kalisals Kaliumkarbonat zum Natron in der Form von Karbonat, gleichsgiltig, ob Kaliseise mit Natriumkarbonat oder Natronseise mit Kaliumkarbonat behandelt wurde.

Angewandte Fettsäuren	Ratronseife mit K ₂ CO ₃ behanbelt. Projente der vorhandenen Gesamt-Fettsäuren: äquivalent dem zugefügten		Ralifeife mit Na ₂ CO ₃ behandelt. Brogente der vorhandenen Gefamt-Fettfäuren: äquivalent dem zugefügten	
•	K₂CO ₃	Na ₃ CO ₃	K ₂ CO ₃	Na ₂ CO ₃
Stearin- und Olfaure 1	10,1	8,0	_	
2	45,7	34,4	_	_
3	100,0	97,95	100,0	4,3
4	104,2	99,0	1000,0	15,0
Stearin=, Palmitin= und Ölfäure	1			
(Palmöl und Talg) 1	57,2	52,1		· —
2	108,0	90,8	177,0	9,5
Rohe Laurinfäure (Kotosnußöl) . 1	52,8	46,4	_	_
2	114,8	87,9	197,0	6,2
Rohe Rizinölfaure (Rizinusöl) 1	50,0	48,4		
2	100,0	93,8	205,0	8,2

Hatronseisen mit Pottaschlösung in Bezug auf Textur und Korn außübt: die harte Sodaseise wird zum Teil in weiche Kaliseise übergeführt. Während nun bei Borhandensein von Fettsäure und Kohlensaure einerseits und Kali und Natron andererseits die Reaktion berart zwischen den Komponenten eintritt, daß sich vorwiegend Kaliseise (und Natriumkarbonat) bildet, ist das Verhältnis bei Anwendung der Alkalichloride an Stelle des Karbonats genau das Umgekehrte.

Es wurde bei den diesbezüglichen Versuchen eine bekannte Menge Fettsäure in zwei Hälften geteilt und die eine mit Kalilauge, die andere mit Natronlauge neutralisiert. Beide Seisen wurden dann gemischt und in heißem Wasser (150 Mol. auf 1 Mol. des Seisensgemenges) gelöst. Die Lösung wurde hierauf bei 100° C. mit einem Gemisch äquivalenter Mengen Kalium= und Natriumchlorid (20 Mol. des Gemisches) behandelt, indem dieses in Pulversorm unter Umsschützteln in die Seisenlösung eingetragen wurde. Dabei ergaben sich folgende Resultate:

Angewandte Fettjäuren		Prozente Fettjäuren enthalten als		
	Ralifeife	Ratronfeife	jur Raliseife	
Reine Ölfäure	38,0	62,0	1,63:1	
Rohe Riginölfaure	17,8	82,2	4,6:1	
Stearin=, Dl= und harzfaure	17,2	82,8	4,8:1	
Rohe Laurinfäure	15,1	85,9	5,7 : 1	

Es wurden serner Versuche angestellt über a) die Mengen Kaliseisen, die aus einer Lösung in M Wol. Wasser durch N Wol. Natriumschlorid auf 1 Wol. Kaliseise und d) die Wengen Katronseise, die aus einer Lösung in M Wol. Wasser durch N Wol. Kaliumchlorid auf 1 Wol. Natronseise ausgesalzen werden. Die Resultate der Versuche zeigt die folgende Zusammenstellung:

Fettjäuren	M	N	NaCl at	selfe mit 18gefalzen te der abgefdie Nateonfelfe	KCl m	onfeife mlt 18gefalzen uren alb Notronfeife
Stearin- und Oljaure 1	100	5	10.5	89,5	79,1	20,9
2	200	20	5,1	94,9	82,1	17,9
Stearins, Palmitins und Olfaure (Palmöl und						
Ialg)	200	20	3,8	96,2	95,8	4,2
Rohe Laurinjaure	200	20	5,4	94,6	74.8	25,2

Die Seifen der Alkalien werden von den Salzen der Erden und Schwermetalle zerset, und zwar vollständig, weil die sich bilbenden fettsauren Erden usw. in Wasser unlöslich sind.

In wässerigen Lösungen von Ammoniakseisen tritt Dissoziation in viel größerem Maßstabe ein, als dies bei den Salzen der Alkalimetalle der Fall ist. Die wässerigen Lösungen verlieren Ammoniak beim Erswärmen, daher können neutrale Ammoniakseisen im großen kaum hersgestellt werden. Läßt man eine Ammoniakseise unter einer Glasglocke über Schweselsaure stehen, so wird Ammoniak zunächst rasch abgegeben, bis die zurückbleibende Menge etwa die Hälfte des in einer neutralen Seise entsprechenden Ammoniaks enthält. Die so entstandene saure Seise verliert bei weiterem Stehen noch Ammoniak, aber viel weniger rasch als während der ersten Phase. Die sauren Seisen der Stearinssäure und Laurinsäure scheinen sich hierbei viel weniger beständig zu erhalten als die der Olsäure und Rizinolsäure. Deim Kochen von Ammoniakseisenlösung sindet eine vollständige Zerlegung statt, so daß die Fettsäure zulett wieder als solche auf dem Wasser schwimmt.

Worauf die reinigende Wirkung der Seifen beruht, ist nicht ganz leicht zu entscheiden. Schon Chevreul zeigte, daß für die Bersseifung der Fette und Die eine gewisse Alkalimenge ersorderlich ist. Bei Anwendung einer geringeren Quantität Alkali bildet, wie er

¹⁾ Lewfowitich, Chem. Technologie 2c., Bb. I, S. 91.

wahrnahm, bas unangegriffene Fett mit ber Seife "wenn auch micht eine demische Berbindung, so boch eine innige Bermischung, die mit Baffer eine Emulfion gibt und nicht mehr die Gabigfeit hat, Stoffe gu beflecken. Gine Emulfion Diefer Art entfteht beim Entfetten, wobei die Fettkörper, die man von den Stoffen beseitigt, nicht verfeift werben".1) Die reinigende Wirfung der Seifen beruht alfo nach Chevreul wesentlich auf beren Sabigfeit, Die Sette zu emulgieren. Rach Bergelins beruht die Anwendung der Seife gum Baichen auf zwei Umständen, nämlich "1. auf ihrem Bermögen, als emulfionsartige Auflösung fette Stoffe vom Zeuge aufzunehmen, die fich baburch in bem Seifenwaffer auflosen, und 2. auf ber Leichtigkeit, mit ber ihre aufgelösten Salze ihr Alfali fahren laffen". Das neutrale ölfaure Salz wird bei gewöhnlicher Temperatur noch leichter gerfest als die Rohlenfaure aus Alfalitarbonaten ausgetrieben wird, und von tauftischen Alkalien, die ein wohlfeileres Baschmittel maren, untericheidet es fich vorteilhaft burch die Schonung von Zeugen, Epis dermis uim.2) Andere Chemiker erklaren die Birkung ber Seife als eine rein demische. Go fagt Rolbe: "Die reinigende Wirkung ber Seifen ift dem Umftande zu verdanten, daß die fettfauren Alfalifalge in Berührung mit viel Baffer in freies Alfali und ein in Baffer unlösliches, damit einen ftarten Schaum bilbendes faures Salg gerlegt werben. Das Alfali nimmt ben fettigen Schmut ber mit Seife behandelten Objette fort, ber Schaum tragt dazu bei, ihn mechanisch au entfernen."

Nach Rotondi beruht die reinigende Wirkung der Seisen darauf, daß sie durch Wasser in basische Seisen, welche schon in kaltem, noch mehr aber in heißem Wasser löstich sind, und in saure Seisen zerlegt werden, und daß die basischen Seisen die Eigenschaft haben, Fette zu emnlgieren. Die Theorie ist nicht haltbar, nachdem Krafft und Stern die Nichteristenz basischer Salze nachgewiesen haben.

Sehr beachtenswert ist die von Anapp ausgestellte Theorie. Dieser berühmte Technologe war der Meinung, daß die reinigende Wirtung der Seise vor allem in der großen Benegbarteit, welche Seisenlösungen für alle Körper besigen und worin sie fast alle übrigen Flüssigleiten übertressen, ihre Erklärung sindet. Die auslösende Wirtung der Seise auf Fett und Schmuß setzt eine möglichst innige Berührung zwischen dem zu lösenden und dem Lösungsmittel voraus; eben diese

¹⁾ Recherches chimiques, p. 376.

⁷⁾ Bergelius, Behrbuch ber Chemie, 2. Muft., 1828, S. 438.

Berührung wird aber durch die beneßende Kraft der Seisenlösungen möglich gemacht. Seisenwasser durchdringt Zeuge, Gewebe usw. viel leichter und vollständiger und beseuchtet die Oberslächen vollkommener als bloßes Wasser; es verdrängt die an der Obersläche verdichtete Luitschicht leicht und schiebt sich durch Kapillarität zwischen der Obersfläche der zu reinigenden Gegenstände und den anhängenden Schnupsteilen ein, diese loslösend und entsernend.

Eine bochft eigentumliche Ertlärung für die Baschtraft ber Seife ift von Brof. Jevons') in London gegeben. Der genannte Gelehrte hat die Beobachtung gemacht, daß in Baffer fuspendierte Korperteilden, anorganische sowohl wie organische, in einer eigentümlichen, stokweise gitternben Bewegung verharren, vorausgesett, bag die einzelnen Teilchen nicht über 1/5000 Boll Durchmeffer haben. Jevons bezeichnet diese Erscheinung mit bem Namen "Bedesis", ein griechisches Wort, welches fprungweise Bewegung bedeutet. Gine fehr bedeutende Pedefis foll eintreten, wenn Waffer einen Bufat von Seife erhalt. Aus Diefer Tatfache fucht Jevons die Birfung ber Seife zu erflaren. Sache ware bemnach fo gu benten, bag die im Baffer fuspendierten Seifenteilchen sich auf die Schmutteilchen lossturgen, fie lockern und wegwaschen. Saft alle im Baffer löslichen Substangen sollen die Eigenschaften haben, die Pedefis aufzuheben. Daraus erflärt Bevons die Tatfache, daß bestilliertes ober reines Regenwaffer ein hobes Reinigungsvermögen befitt, indem es einen hoben Grad von Pedefis hervorbringt, mahrend die verhaltnismäßig geringe Birtung von hartem Baffer eine Folge ber durch die darin gelöften Erdfalze bewirften bedeutenden Abnahme ber Bedefis fein foll.

Daß die Birkung der Seise keine rein chemische ist, beweist die Tatsache, daß die Seisen von Harzsäuren und von niederen Gliedern der Fettsäurereihe, die in mässeriger Lösung teils gar nicht, teils nur wenig dissozieren?), ebenfalls Waschkraft besißen, und so sind wir der Ansicht, daß die reinigende Wirkung der Seise in erster Linie auf physikalischer Grundlage beruht. Dabei wollen wir durchaus nicht bestreiten, daß das entweder in der Seise bereits vorhandene oder durch Abspaltung entstehende freie Alkali in den meisten Fällen mit wirksam ist.

Die Seife besitt in hohem Grade besinfizierende und desodorierende Eigenschaften, wie in neuerer Zeit erkannt ist. Rach Ber-

¹⁾ Dingl. pol. Journ., 1879, E. 93.

⁹ Bgl. &. 48.

suchen, die in der Berliner Gesundheitskommission ausgesührt sind, verhindert eine Lösung von 1 Teil Kaliseise in 10 000 Teilen Basser die Entwicklung der Mitzbrandbazillen vollständig. Db diese desinsizierende Eigenschaft allein von dem in der Seise enthaltenen freien oder beim Lösen sich abspaltenden Alkali abhängt, ist noch nicht festgestellt.

Borkommen, Gewinnung und Reinigung der Gette und fetten Ole.

Vorkommen und Gewinnung. Sowohl im Tierreich wie im Pflanzenreich sindet man die Fette außerordentlich verbreitet. Im Tierorganismus sinden sich die Fette in allen Organen, an einzelnen Stellen in größerer Menge angehäuft, und, mit Ausnahme des normalen Harns, in allen tierischen Flüssigteiten. Das Fett zeigt sich im Tierreich gewöhnlich in eigenen Zellen eingeschlossen, vorzugsweise in größerer Menge im Bindegewebe, im Neh der Bauchhöhle, in der Umgebung der Nieren, im Knochen- und Rervenmark, in der Leber und endlich in reichlicher Menge in der Milch. Bei den Pflanzen treten die Fette teils zerstreut durch die ganze Pflanze auf, teils in gewissen Organen angehäuft, so namentlich in den Samenlappen und den Samen überhaupt. Bon den Samen führen besonders die stärkelosen bedeutende Mengen Fett, weniger die stärkelaltigen.

Die bei uns vorkommenden Pflanzenseite sind sämtlich bei gewöhnlicher Temperatur fluffig, also Dle. Man gewinnt sie, indem man die olhaltigen Samen zerkleinert und sie dann entweder durch einen starten Druck ausprest oder mit Hilse eines Lösungsmittels, das sich leicht aus dem gewonnenen Dle verslüchtigen läst, ertrabiert.

Die ölhaltenden Samen sind von einer dichten, sesten, zähen, lederartigen Hulle umgeben, die gegen den Zutritt der Lust einen dichten Berschluß bildet und so die Haltbarkeit der Samen bedingt, aber auch dem Aussließen des Ols einen sesten Widerstand entgegenseht. Um Ol aus den Samen zu gewinnen, muß deshalb notwendigerweise eine Zerreißung der Samenhülle vorangehen. Aber auch in dem inneren Teile ist das Ol nicht srei, sondern in Zellen eingesschlossen und aus diesem weiteren Grunde möglichste Zerreibung und Zerkleinerung der Olsamen Bedingung einer guten Ausbeute. Aus den so gemahlenen Olsamen fließt das Ol zum Teil, aber nur in be-

schräuktem Mase, freiwillig ab. Zu einer vollständigen Abscheidung ist es notwendig, das Samenmehl einem starken Drucke unter einer Presse zu unterwersen. Um das Öl dünnslässiger zu machen, es also leichter zum Ausstließen zu bringen, pslegt man gewöhnlich das Samenmehl zu erwärmen. Diese Erwärmung hat allerdings den Nachteil, daß särbende und trazend schmeckende Stosse in dem heißen Ole leichter gelöst werden und die Farbe und den Wohlgeschmack des letzteren beeinträchtigen. Das Öl ist umso dunkser und um so schmeckender, se wärmer die Samen geprest werden. Man pslegt dasher für Speiseöle die Samen nur sehr gelinde oder garnicht zu erwärmen. Das kalt geschlagene Öl sührt gewöhnlich den Namen "Jung sernöl". Die kalt geschlagenen Öle sind durchschnittlich wenisger stearinhaltig als die warm geschlagenen.

Magere Olsamen, wie Bucheckern, Hanf 2c., werben meist nur einmal gepreßt; sette Samen dagegen, wie Raps, Lein 2c., bedürsen einer zweimaligen Pressung. Die zu sesten Massen zusammengedrückten Rückstände der ersten Pressung werden zu dem Ende wieder zerkleisnert, erwärmt und dann gepreßt. Man nennt die erste Pressung den Borschlag, die zweite den Nachschlag.

Als Mittel, das DI aus den ölhaltigen zerkleinerten Samen zu extrahieren, dienen hauptsächlich Schweselkohlenstoff, Betroleumbenzin und in neuerer Zeit Tetrachlorkohlenstoff. Das Berdienst, die Olertraktion ins Leben gerusen zu haben, gebührt Deiß, welcher im Jahre 1855 für Frankreich ein Batent auf 15 Jahre erhielt zur Olertraktion mittels Schweselkohlenstoff.

Die Gewinnung der Ole aus den zerkleinerten Samen mit Hilfe der erwähnten Lösungsmittel ist im allgemeinen eine sehr einsache; die Hanpschwierigkeit des Extraktionsversahrens dilbet die vollständige Entsernung des Lösungsmittels sowohl aus den entsetteten Ruchstanden, wie aus dem gewonnenen Ole. Von der vollständigen Entsernung des Lösungsmittels aus den entsetteten Ruchständen hängt die Rentabilität und damit die Möglichkeit des Extraktionsversahrens ab, indem bei nicht vollständiger Entsernung nicht allein Verlust des Lösungsmittels entsteht, sondern auch der Samenrüchstand unbrauchbar als Viehfutter wird. Die leichtere oder schwerere Entsernung des Schweselkohlenstwises ist wesentlich durch die Art und Weise bedingt, wie die Olfrüchte zerkleinert werden. Sie dürsen nicht in Mehl verwandelt werden, da Mehl keinen Damps durchläßt, sondern nur durch Duetschwalzen zerrisen werden, so daß sie eine lockere Masse bilden,

58

burch welche sowohl ber Schwefeltoblenstoff als auch ber Dampi überall burchdringen tonnen. Aber auch bei fo gerfleinertem Samen und bei regelmäßiger Schuttung berfelben macht fich ber Dampf ein gelne Bege in ber Samenmaffe, welche er burchitreicht, mabrent er Die nebenliegenden Bartien unberührt laft. Diefe werden bann auch nicht vom Schwefeltoblenftoff befreit, man mag noch fo lange Baffer dampf einleiten. Der eigentumliche Umftand, daß der Schwefeltoblenitoff fich von den Stellen, welche von Kondensationsmaffer febr nat werden, nur ungemein ichwer entfernen laßt, erschwert die Reinigung noch mehr. In fochendem Baffer geht die Entwidlung bes Schwefeltohlenftoffs nur langfam por fich, und feine letten Spuren find fehr ichwierig zu entfernen, obgleich die Temperaturdiffereng zwischen tochendem Baffer und tochendem Schwefelfohlenftoff 520 C. betraat Dieje Erscheinung ift freilich nicht vereinzelt; bedarf es boch auch einer Temperatur von 150° C., um mit Baffer gewaschenes Fett gang trocken zu machen. Wenn, wie beim Leinsamen, bas Rondensationsmaffer eine Emulfion bildet, ift die vollständige Abdampfung ber Rudftande noch weit schwieriger. In folden Fallen laffen fic die Ruditande nur baburch rein halten, daß man ben Dampf periodifd einwirfen lagt; dabei braucht man aber ftets überfluffig viel Damvi. und die Dauer der Operation ist unsicher.

Der Samenruchtand muß getrochnet werden, weil er im feuchten Buftande bald in Faulnis übergeht.

Bon den in den wärmeren Klimaten gewonnenen Pflanzenseiten hat ein großer Teil eine bei unserer gewöhnlichen Temperatur seine Konsistenz; sie werden troßdem auch bei uns gewöhnlich als Ole bezeichnet. Sie werden meist in den Produktionsländern selbst durch Auskochen der ölhaltigen Fruchtteile mit Wasser gewonnen. Nach Europa kommen von Olfrüchten dieser Gattung die Baumwollsamen. Palmkerne und die Kopra, die getrockneten Samenkerne der Kokosnis, und das Fett wird hier entweder durch Auspressen oder durch Erreaktion gewonnen.

Die Gewinnung von Fett aus fetthaltigen tierischen Substanzen ersolgt gewöhnlich durch Erhißen der letteren über freiem Feuer oder mit Wasserdamps. Bei Anwendung des letteren pslegt man meint seine Wirkung durch Zusügung von Säuren oder kaustischen Altsalien zu unterstüßen. Einzelne Fette werden auch durch gespannte Dämpse im Hochdruckessel gewonnen. Aus den Knochen gewinnt man häusig das Fett durch Extraction mit Benzin.

Läuterung und Rassinierung der Fette und Öle. Die Fette und Ole, auf welche Weise sie sie auch gewonnen werden, sind niemals vollständig rein; sie enthalten vielmehr stets mehr oder weniger sremdartige, aus dem verarbeiteten Rohmaterial stammende Substanzen, welche sür manche Berwendungen ein Hindernis bilden. Die Fette tierischen Ursprungs enthalten gewöhnlich Blut- und Fleischreste; diese stickstosshaltigen Bestandteile sind von großem Nachteile, indem sie gewissermaßen als Fermente wirsen und das Ranzigwerden der Fette beschleunigen. Zur Beseitigung dieser fremdartigen Stosse werden die Fette geläutert, d. h. sie werden mit Wasser entweder auf freiem Feuer oder mit Hilse von Wasserdamps umgeschmolzen. Dem Wasser seht man häusig Kochsalz, Alaun, Salpeter, Salmiak oder andere Salze zu, deren Wirkung wohl nur darin bestehen dürste, daß sie einen größeren Unterschied der spezissischen Gewichte von Fett und Läuterungssslüssissischen daher rascheres Abseten der letzteren herbeissühren.

Die vegetabilischen Dle enthalten ftets mehr ober weniger von Bflangenftoffen aufgeloft, die in den Samen neben den Olen vorkommen und darin löslich sind, und sie enthalten auch, namentlich wenn fie nicht langere Reit gelagert haben, Stoffe aus ben Samen in febr fein gerteiltem Buftanbe, bie bas OI milchig truben. Diefe frembartigen Stoffe find ftorend fomobl bei Bermendung ber Dle als Schmierole wie als Leuchtmaterialien. Bei Benugung gu ersterem Rwede find die genannten Stoffe ftorend, weil ein damit behaftetes Ol eigentümlich schmierig ist und viel leichter rangig wird. Berbrennen hinterlaffen Diefe fremdartigen Bestandteile Roble, mabrend reines DI bei ber Berbrennung feinen Ruchtand von Roble gibt. Benutt man baber die ungereinigten Dle als Leuchtmaterial, b. h. brennt man fie in Lampen, fo werden die Boren bes Dochtes infolge ber Ablagerung von Roble bei ber Berbrennung ber fremben Stoffe fehr balb verftopft, bas Ol fann nicht mehr bis gur Spite bes Dochtes aufsteigen, ber Docht felbit muß an ber Spige vertoblen, weil er daselbst nicht mehr mit Del getränkt ift. Die tohlige Masse, welche fich auf diese Beise mitten in der Flamme bildet, entzieht Diefer eine betrachtliche Menge Barme und verurfacht, daß die Flamme bunfel und rugend wird. Auch verbreiten häusig die ungereinigten Die bei bem Berbrennen einen unangenehmen Geruch, weil die unangenehm riechenden Stoffe, welche fie nicht felten enthalten, bei bem Beigwerden des Dls, das doch immer der Berbrennung vorangeht, fich in ber Luft bes Zimmers verbreiten und bei einer unvolltommenen Berbrennung, wie sie stattfindet, wenn die Flamme ruft, übelriechend. Berbrennungsprodufte erzeugt werden.

Aus diesen Gründen wird das Öl, welches entweder als Schmieder ober als Leuchtmaterial für Lampen dienen soll, einem Reinigungsprozesse unterworsen, durch den die genannten stemden Körper entsfernt werden. Dieser Reinigungsprozess wird das Raffinieren das Oles genannt, und das gereinigte Öl heißt deshalb raffiniertes Öl

Benn bas zu reinigende El als Brennol bienen joll, eignet fich am beften zur Raffinierung tongentrierte Schwefelfaure. Dieje befit Die Eigenichaft, Die meisten organischen Stoffe, mit welchen fie w jammengebracht wird, zu vertohlen. Gie icheidet nämlich Wafferfter und Sauerstoff dieser organischen Korper aus, wonach eine schwarze verfohlte Maffe gurudbleibt, die in den gewöhnlichen Auflofungs mitteln unlöslich ift. In biefer Beife werden auch die in ben Elex enthaltenen fremden Korper gerftort. Die Ele wiberfieben freilich auch nicht der energischen Ginwirfung kongentrierter Gauren; wendet man aber nur wenig Schwejelfaure an, fo wirft bie Saure vorzugemein auf die fremden, beigemengten Stoffe, indem fie Diefelben vertoblt Die Menge ber erforderlichen Schwefelfaure ift je nach ber Beichaffenheit des Dles verschieden; fie beträgt zwischen 1 und 11/20/0, wenn man bas El bei gewöhnlicher Temperatur behandelt. Erwarmt man das Ol durch Wafferdampf auf 50 bis 80 ° C., so wird meift nod weniger als 1% Saure erforderlich fein. Bu talt barf man mahrent ber gangen Operation bas Ol nicht halten, ba es fonft zu bidfluffin ift und bas Abjegen ber vertohlten Stoffe zu fehr erschwert wird.

Das Zusetzen der Schweselsäure ersolgt in dünnem Strable und unter sortgesetzem Nühren. Das Öl nimmt dabei eine dunkelgraum Farbe an. Das Rühren muß so lange sortgesetzt werden, bis am einen Porzellanteller gebrachte Tropsen des Öles zeigen, daß die verkohlten Stosse sich zu größeren schwarzen Flocken vereinigt haben und das Öl gelb und flar erscheint. Gewöhnlich hat man 3/4 bis I Stundt zu rühren.

Sobald die ausgeschiedenen vertohlten Stoffe sich zu Flocken vereinigt haben, bleibt das Öl 6 bis 12 Stunden ruhig stehen, damt sich jene ruhig zu Boden senken. Nach dieser Zeit zapst oder schools man das Öl von dem Bodensag, welcher ziemlich sest am Boden liegt in ein Faß ab, das ungesähr um ein Drittel größer ist als das Fakin welchem das Öl mit der Schweselsfaure versetzt wurde, und misch ihm dann 1/4 bis 1/3 seines Bolums heißen oder doch warmen

Wassers hinzu, auf 100 l des Öls also 25 bis 33 l Wasser. Wan rührt hieraus eine Biertelstunde anhaltend, aber sehr mäßig um, damit nicht viel Schaum sich bilbe und das Öl nicht zu sehr zerteilt werde, und läßt dann das Gemisch so lange ruhig stehen, bis sich das Öl von dem Wasser geschieden hat.

Ist diese Scheidung ersolgt, so zapst man das Wasser durch einen dicht über dem Boden angebrachten Hahn ab und wiederholt das Zumischen von warmem Wasser noch einmal oder selbst zweimal. Der Zwed dieser Operation ist, wie man erkennt, die Entsernung der Schweselsäure. Um diesen Zweck möglichst vollständig zu erreichen, hat man auch wohl dem Wasser etwas Kalkbrei ans gebranntem Kalk oder Kreide zugesest, welche die Schweselsäure neutralisseren. Es ist ein solcher Zusas indes nicht notwendig; es wird bei Anwendung von gebranntem Kalk leicht etwas Öl verseist, und bei Benutzung von Kreide ist der Schaum, welcher sich insolge der entwickelten Kohlensfäure bildet, unangenehm. Dem letzen Wasser kann eine kleine Menge Soda zugegeben werden.

Sobald nach dem letten Wasser, nach dem letten Auswaschen des Ols, die Trennung von dem Wasser wieder möglichst vollständig ersolgt ist, kann zur Klärung des Ols geschritten werden. Lätzt man das von dem Wasser abgezogene Ol bei nicht zu niedriger Temperatur lagern, so seizen sich die noch in Suspension besindlichen mässerigen Teile mit der Zeit vollständig ab, und das Ol wird so vollkommen klar erhalten. Schneller noch erreicht man die Klärung durch Zusat von etwas Kochsalz.

Bahrend die Behandlung mit Schweselsaure unzweiselhast das beste Rassinierungsversahren sur Brennöl ist, ist es sur Die, die als Schmiermittel Berwendung sinden sollen, durchaus ungeeignet, zum mindesten müssen so rassinierte Die dann noch einer besonderen Behandlung unterworsen werden. Die Ansicht freilich, die man so oft ausgesprochen hört, daß die mit Schweselsaure behandelten Die immer noch Schweselsaure enthalten, ist eine irrige, wenigstens branchen sie letztere nicht zu enthalten, da sich die Schweselsaure durch Aochen mit Basser leicht entsernen läßt; wohl aber enthalten so rassinierte Die stets freie Fettsauren, da die Fette und setten Die, wie schon erwähnt, durch die Einwirkung der konzentrierten Säure zerlegt werden, und sind deshalb als Schmiermittel zu verwersen, wenn sie nicht zuvor einem besonderen Entsäuerungsprozeß unterworsen werden. Diese Entsäuerung wird in sehr verschiedener Beise ausgesührt. Ein sehr

häusig angewandtes Versahren besteht darin, daß man das II mit kohlensaurem Kalk (Marmorpulver) behandelt; dies Versahren in aber nicht brauchbar, da durch den kohlensauren Kalk wohl eine noch im II enthaltene Spuren von Schweselsäure, nicht aber die streien Fettsäuren entsernt werden. Eine andere Wethode besteht dar in, daß man das II mit einigen Prozenten Lange behandelt. Bei Berwendung von Üblaugen tritt sehr leicht der Übelstand ein, daß der gebildete Seisenleim sich nicht absehen will. Besser ist es des halb, man nimmt konzentrierte Sodalösung und kocht das Ganze mit Damps. In neuerer Zeit wird auch vielsach Thonerdenatron (Natriumaluminat) verwandt.

Um den übelstand, daß die Öle freie Fettsäuren enthalten, von vornherein zu vermeiden, hat Bareswil vorgeschlagen, die Öle sian mit Säure mit Alkali zu behandeln. Man soll das Öl mit 2 die 3% fonzentrierter Kali- oder Natronlauge versehen, tüchtig umrühren und dann allmählich erhihen. Nimmt man in diesem Falle reine Ählauge, so hat man wieder mit dem übelstand zu kämpsen, daß sich das Öl schwer klärt. Besser ist es deshald, hochgrädige Acherlaugen, also Laugen, die nicht vollkommen kaustisch sind, zu verwenden. Das Klären des Ols ist allerdings auch in diesem Falle noch häusig mit Schwierigkeiten verknüpst, und man erhält gewöhnlich nur durch Filtrieren ein vollkommen klares Öl. Die Filtration wird gewöhnlich durch Lagen von Kies ausgesührt. Die obersu Lage, welche das Öl zuerst zu durchdringen hat, besteht aus gang grobem Kies, dann kommen Lagen von weniger grobem Kies und schließlich Sand.

Bleichen der Fette und Ole. Die Fette und Ole werben and vielsach gebleicht. Zum Bleichen dienen im allgemeinen die auch in andern Industrien üblichen Bersahren: Lust und Licht und chemische Agentien, von letteren Lauge, Schweselsäure, schwestige Säure, Chlor, übermangansaures Kali und saures chromsaures Kali in Berbindung mit Säure.

Das Licht wirft auf alle organischen Farbstoffe bleichend; diese Wirkung beruht teils in einer Drydation, teils in einer Desorydation des Farbstoffes. Sehr bedeutend ist die Wirkung des Sonnenlichtes auf die ätherischen und setten Ole, welche nicht allein gebleicht werden, sondern erstere verharzen sich auch schnell, während letztere bald ranzig werden. Für kleinere Mengen Ol wird die Lichtbleiche oft ange-

wandt. Man füllt das Ol in Glasstaschen oder in flache Zinkfasten und sest es so dem Sonnenlichte aus. Im großen sindet die Bleiche mit Luft und Licht hauptsächlich beim Palmöl Verwendung, worauf wir später zurückkommen.

Das Bleichen mit Lauge wird vielfach in ben Seifensiedereien zum Bleichen von Leinot und Baumwollsaatol angewandt. Man verwendet gewöhnlich Pottaschlange (Ascherlange) von 28 bis 30° B. und gebraucht davon zum Bleichen bes Oles, je nach feiner Beschaffenbeit, 5 bis 10%. Das Ol wird guvor erwarmt, am beften mit Direttem Dampf, und dann die Lauge unter tuchtigem Ruhren bingugegeben. Der in ber Rube ausgeschiedene Seifenleim findet am besten für dunkle Schmierseifen Berwendung. Die Laugenbleiche ift bort, wo noch bunfle Schmierseifen in genugenber Menge verlangt werben, einfach und billig. In Gegenden, wie in Rheinland und Beftfalen, wo fast nur helle, transparente Schmierjeifen verlangt werden und man in Berlegenheit ift, wie man ben buntlen Seifenleim verwerten foll, war an Stelle bes Bleichens burch Lauge eine zeitlang eine Bleiche burch Schwefelfaure üblich. Dan wandte die Saure nicht in Starte von 66° B., fonbern etwas verbannt an. Auf 1000 kg Ol nahm man 30 bis 40 kg Schwefeljaure von 66° B., die man zuvor mit 10 kg Baffer verdunnte. (Benn man Schwefelfaure mit Baffer verbunnen will, so gießt man die Saure in das Baffer, nicht umgetehrt.) Die fo verdunnte Saure gab man in dunnem Strahl in bas DI, welches ununterbrochen gerührt wurde. Das DI nimmt dabei eine bunkelgrune Farbe an. Das Kruden wurde 20 Minuten lang fortgesett. Rach biefer Zeit gog man aus einer mit Brause verfebenen Gieftanne 60 bis 80 kg warmes Baffer über bas Ol und frudte diefes durch. Das Ol nimmt banach eine hellgrune Farbe an, wodurch angezeigt wird, daß die Bleiche von Erfolg gewesen ift. Man überließ dann das Ol gut bebeckt einige Tage ber Ruhe, damit es fich flarte. Rach diefer Zeit fieht bas Ol milchig weiß aus, mas von barin fein gerteilten Bafferteilchen herrührt, und tann jo ohne weiteres zur Fabrifation heller Schmierfeifen verwandt werben.

Wenn man mit schwesliger Säure bleichen will, so bedient man sich am zwecknäßigsten des sauren schwesligsauren Natrons. Dieses wirkt schon in konzentrierter wässeriger Lösung starf bleichend, noch mehr aber, wenn man die Lösung mit etwas Schweselsäure versetzt. Die Säure dars nur verdünnt und nur allmählich zugesetzt werden, da sonst eine zu hestige Entwicklung von schwessiger Säure herbei-

geführt wird. Zum Bleichen von 100 kg Ol find 1 bis 11/2 kg saures schwesligsaures Natron erforderlich.

Um mit Chlortalf zu bleichen, übergießt man ihn mit ungefähr dem zehnsachen Gewicht Basser, läßt das Gemisch einige Zeit siehen indem man bisweilen umrührt, und läßt dann den Bodensatz sich absetzen. Bon der über demselben stehenden Flüssigkeit gibt man zu dem zu bleichenden Ole, welches man zuvor mit etwas Schweselsaur versetzt hat, und rührt anhaltend um. Nachdem das Ol genügend gebleicht erscheint, wird es mit heißem Basser ausgewaschen und hieraus durch Filtrieren geflärt. Zu empsehlen ist jedoch dies Bleichversahren nicht, da das sich entwickelnde Chlor die Fette und Ole zu start angreist.

übermangansaures Kali mit Schweselsäure wurde früher vielsatzum Bleichen von Balmöl verwandt. Man gab unter beständigem Rühren zu dem geschmolzenen Palmöl eine starf mit Schweselsäure angesäuerte Lösung von übermangansaurem Kali und setzte das Rühren eine halbe bis eine ganze Stunde fort. Hieraus überließ man das Ol bis zum andern Tag der Ruhe. Auf der bräunlichen mangawalaunhaltigen Flüssigkeit lagerte das gebleichte Ol; erstere wurde entsernt, letzteres wiederholt mit heißem Wasser gewaschen und dam zum Abseten der Nuhe überlassen. — Statt des übermangansaurm Kali wurde häusig auch Braunstein (Nangansuperoryd) genommen. Man versetzte das erwärmte Ol mit verdünnter Schweselssäure, gab sein gepulverten Braunstein in kleinen Mengen unter beständigem Rühren zu und zwar solange, dis die ansänglich schwarze Maise bell geworden war. Nachdem dies erreicht war, versuhr man, wie vorher angegeben ist.

Das übermangansaure Kali ist als Bleichmittel für Fette jest allgemein durch das zweisach chromsaure Kali verdrängt worden. Diese Bleiche verdanken wir einem Engländer, Watt, der sein Versahren 1836 im London Journal verössentlicht hat. Während Watt zweisach chromsaures Kali und Schweselsäure benutzte, nimmt man siatt der letteren setzt gewöhnlich Salzsäure. Er empsahl es nicht allein sür Palmöl, sondern auch sür Talg und andere Fette. Die Aussährung ist eine ähnliche, wie bei der Bleiche mit übermangansaurem Kali und Schweselssäure; wir kommen daraus deim Palmöl ausssührlich zurück. Watt hat auch ein Versahren augegeben, das verbrauchte chromsaure Kali wiederzugewinnen. Die grüne Lauge, welche sich unter dem Fett besindet, wird abgelassen, mit Wasser versauchte sich unter dem Fett besindet, wird abgelassen, mit Wasser vers

bünnt und so lange mit dickem Kalkbrei versetz, bis eben die Schwefelssäure gesättigt ist, also die saure Reaktion gerade verschwunden ist. Dann läßt man den gebildeten Gips sich ablagern, zieht die klare grüne Lösung ab, wäscht den Gips noch einmal aus und fällt nun die vereinigte Flüssigkeit vorsichtig mit Kalkmilch, dis die grüne Farbe der Lösung verschwunden ist. Den Niederschlag wäscht man gut aus, trocknet ihn und erhitzt ihn auf einer eisernen Platte dis zum Notzglühen. Dabei wird das Pulver allmählich gelb und kann bei neuen Bleichoperationen statt des chromsauren Kali verwandt werden, indem man nur soviel Schwefelsäure zusetz, daß sie etwas vorwaltet. Eine solche Wiedernusbarmachung des Bleichmittels kann sich natürlich nur da lohnen, wo es sich um große Wengen desselben handelt.

Seitdem Wasserstoffsuperoryd fabrikmäßig hergestellt wird, hat man angesangen, auch dieses zum Bleichen der Dle heranzuziehen, und es namentlich zum Bleichen des Sulsurolivenöls empsohlen. Das Wasserstoffsuperoryd kommt als Wasserstoffsuperorydwasser mit der Bezeichnung "10 Vol." oder auch "10sach" in den Handel, d. h. die wässersge Lösung enthält das 10sache Volumen Wasserstoffsuperoryd, was dem Gewicht nach 2,5 bis 3% entspricht. Die Wassersstoffsuperorydlösung muß mit dem Öle innig gemischt werden; sie wirkt nicht so energisch und viel langsamer, als die bisher erwähnten Bleichmittel, und es dauert einige Tage, bis ein Öl genügend gesbleicht ist, während welcher Zeit es häusig durchgekrückt werden muß. Auf manche Dle wirkt das Wasserstoffsuperoryd sast gar nicht bleichend. So zeigte sich Leinöl, das mit der oben erwähnten Schweselsaurebleiche sehr schön entfärbt wurde, durch Wasserstoffsupervoryd sast gar nicht gebleicht.

Auch Knochenkohle ist zum Bleichen der Dle empsohlen worden; sie ist aber wenig geeignet dazu, da sie Blen gegenüber sehr schnell ihre Bleichkraft verliert.

Antersuchung der Sette und fetten Gle.

Bei der Untersuchung von Fetten und setten Dlen kann es sich um die Lösung sehr verschiedener Aufgaben handeln. Es kann die chemische Konstitution eines Fettes oder Oles, seine Identität, sein Gehalt an festen und flüssigen Glyzeriden, an Glyzerin, an freien Fettjäuren und eine absichtliche oder unabsichtliche Verunreinigung mit andern Fetten oder Elen oder auch mit fremdartigen Beimengungen festgestellt werden sollen. Die erste Frage, die Frage nach der che mischen Konstitution eines Fettes, zu lösen, ist Sache der Bissenschaft und soll uns hier nicht beschäftigen; die andern Untersuchungen sind aber häusig in den verschiedenen Zweigen der Fettindustrie erforderlich, sodaß es geboten erscheint, auf die verschiedenen dabei in Anwendung kommenden Prüfungsmethoden hier näher einzugehen. Wan kann sie in drei Klassen einteilen: in organoleptische, in physikalische und in chemische.

Die organoleptischen Mittel, b. h. ber Geruch, der Geschmad, die Farbe, sind beim Handel mit Ölen die am meisten angewandten Kriterien der Güte. Sie setzen selbstverständlich eine große Übung voraus, sind aber keineswegs zuverlässig, da Farbe, Geruch und Geschmack der Öle sich nicht nur mit dem Alter, sondern auch mit der Abstammung ändern. So hat z. B. Leinöl aus russischer Saat einen andern Geschmack als solches aus indischer Saat. — Den Geruch eines Öles pslegt man zu prüsen, indem man es in der inneren Handssläche verreibt; auch hat man vorgeschlagen, einige Tropsen des zu untersuchenden Öles in einer kleinen Porzellanschale vorsichtig zu erswärmen und zur Vergleichung dieselbe Operation gleichzeitig mit einem andern Öle derselben Art vorzunehmen.

Von wirklichem Wert für die Untersuchung der Fette sind nur die physikalischen und chemischen Methoden; in vielen Fällen lassen aber auch sie im Stich.

Handelt es sich um die Untersuchung einer größeren Partie eines Fettes oder Öles, so kommt es in erster Linie darauf an, eine richtige Durchschnittsprobe zu erhalten, und ist daher die Probenahme von Wichtigkeit. Bei Ölen ist sie verhältnismäßig leicht aussührbar. Für den Fall, daß sich Stearin ausgeschieden hat, muß man durch Umrühren resp. durch Rollen des Fasses, in welchem sich das Öl bessindet, eine möglichst gleichmäßige Berteilung des ausgeschiedenen Fettes herbeisühren. Bei den seisen Fetten ist es schwieriger, eine richtige Durchschnittsprobe zu ziehen. Nach Lewkowitsch ist hierfür die folgende Methode in den Seehäsen und Fabriken üblich: Mit Hierfür die solgende Methode in den Seehäsen und Fabriken üblich: Mit Hierfür die solgende Probesiechers werden mehrere Fettzylinder von mindestens 20 cm Länge und 2,5 cm Dicke jedem Fasse entnommen und diese Broben mit dem Gewichte des entsprechenden Fasses markiert. Die

¹⁾ Chem. Tedinologie, Bb. I, S. 160.

einzelnen Proben werden in dem Nettogewichte der Fässer entsprechenden Mengen gemischt, und die so erhaltene Masse wird auf dem Wasserbade in einer Schale bei einer 60°C. nicht übersteigenden Temperatur unter Rühren erwärmt. Sobald das Fett geschmolzen ist, wird die Schale vom Wasserbade abgenommen und die Masse tüchtig durchgerührt, damit Wasser und Verunreinigungen sich nicht am Boden des Gesäßes absehen können.

Die Untersuchung der Fette beginnt mit der Bestimmung des Wassers und derjenigen fremden Substanzen, die ihnen von der Darstellung her anhaften oder absichtlich oder unabsichtlich zugesetzt und leicht zu entsernen sind, und mit der Herstellung reiner, von diesen leicht entsernbaren Stoffen besreiter Fettsubstanz. Zu beachten ist, daß dann noch eine Anzahl settähnlicher Substanzen, wie Darz, Barassin, Mineralöle, Teeröle und Harzöle, mit dem Fett innig vermischt, erst bei der Untersuchung des Fettes ausgesunden und ihrer Menge nach bestimmt werden können.

Um den Wassergehalt zu bestimmen, werden ca. 5 g des Fettes in ein mit einem hineingestellten Glasstab gewogenes kleines Becherglas oder in eine Glasschale gebracht und unter öfterem Um=rühren bis zur Gewichtstonstanz getrocknet.

Zuweilen werden seste, namentlich Talg, in betrügerischer Absicht mit kaustischem Kali oder Kaliseise versetzt, indem sie dadurch die Fähigkeit erhalten, größere Quantitäten Wasser aufzunehmen. In diesem Falle läßt sich das Fett durch Trocknen bei 100°C. nicht wasserseit erhalten; man bestimmt dann am besten den Gehalt an Fett, Verunreinigungen und Pottasche und sindet den Wassergehalt aus der Differenz.

Bur Bestimmung der Nichtsette, d. h. der sesten fremden Substanzen, wie Hautfragmente, Pflanzenteile, Schmutzusw., werden 10 bis 20 g Fett in einem Kölbchen mit Petroleumäther extrahiert und sobann durch ein vorher getrocknetes, tariertes Filter gegossen, welches mit demselben Lösungsmittel so lange nachgewaschen wird, bis ein Tropsen des Filtrats, auf Papier verdunstet, keinen Fettsleck hintersläßt. Hierauf trocknet man bei 100°C. und wägt. Die Gewichtszunahme des Filtrats gibt den im Fett enthaltenen Schmutz.

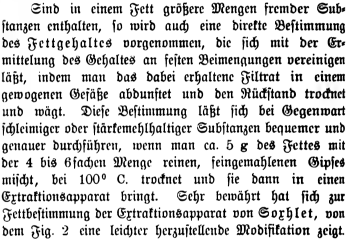
Bleibt bei ber Extraktion ein reichlicher organischer Rückstand, so wird er durch Befeuchten mit Jodlösung geprüft. Tritt Blaufärbung ein, so sind stärkehaltige Substanzen vorhanden, deren Gegenwart sich auch bei der mikroskopischen Untersuchung des Fettes verrät.

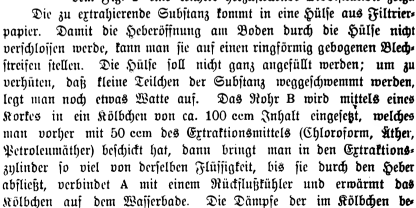
68 Die Fette.

Fig. 2.

Infolge unvollsommener Reinigung nach der Raffinierung können die Fette Schwesclsäure, kohlensaure Alkalien, Alaun und Blei enthalten, und ist demnach bei Untersuchung eines Fettes oder Öles auch auf etwaige solche Beimengungen zu prüsen. Die Schweselsäure sindet man durch tüchtiges Schütteln mit destilliertem Basser, Absehenlassen und Bersehen der wässerigen Flüssigkeit mit Chlorbaryum. Ein weißer Niederschlag zeigt die Gegenwart von Schweselsäure an. Einen Gehalt an kohlensaurem Alkali weist man nach durch Schütteln des Eles mit Basser und Prüsung des letzteren auf alkalische Reaktion mit Lackmuspapier. — Den Alaun ermittelt man durch Schütteln mit Basser, dem etwas Salpetersäure beigemischt ist, Eindampsen der

wässerigen Lösung und Bersegen mit Ammoniat. Bei Gegenwart von Alaun entsteht ein weißer Niederschlag.





findlichen Flüssigkeit gelangen durch B nach A und auch zum Teil noch in den Kühler, wo sie kondensiert werden. Die Flüssigkeit sammelt sich in A an, durchdringt die Substanz und erreicht endlich den Stand h, worauf sie abgehebert und A völlig entleert wird, ein Borsgang, der sich je nach der Stärke des Erwärmens etwa 20 bis 30 mal wiederholt. Filter, auf welchen sich zu extrahierende Niederschläge besinden, werden einsach zusammengebogen und in den Apparat gebracht.

Den wichtigsten Teil der Analyse bildet die Untersuchung des von Wasser und Nichtsetten befreiten Fettes. In den meisten Fällen bestehen die Beimengungen nur aus Wasser und sesten Substanzen, sodaß ein Trocknen und Kiltrieren der Kettsubstanz ausreicht.

Physitalische Methoden. Bon physitalischen Gigenschaften hat man die Kohäfion, ben Grad ber Dickslüssigkeit, das spezifische Gewicht, den Schmelz- und Erstarrungspunkt, die Löslichkeit in Gisessig und das elektrische Leitungsvermögen zu verwerten gesucht.

Unter Kohäsionserscheinungen versteht man in diesem Falle die verschiedenen Formen, welche ein Tropsen DI annimmt, wenn er auf eine Glasplatte oder den flachen, ebenen Boden eines Porzellantellers gefallen ist. Tomlisson und nach ihm Hallmachs!) haben diese Gestaltungen zum Gegenstand besonderer Beobachtungen gemacht und gefunden, daß gewisse Dlarten, selbst Wischungen, bestimmte Formen annehmen, indem ihre Teilchen sich mehr zusammenhalten oder am Rande ausbreiten.

Es wurde bereits erwähnt, daß die Öle bei gewöhnlicher Temperatur durch eine gewisse Dickslüssigkeit ausgezeichnet sind. Als Maß dieser Dickslüssigkeit kann die Zeit dienen, welche gleiche Mengen Öl bedürsen, um aus einer Öffnung von bekannter Weite bei gleicher Temperatur auszusließen.

Wichtiger für die Ölprüfung ist die Bestimmung des spezifischen Gewichts. Für den Handel mit Ölen hat man besondere Aräometer, sogen. Ölwagen oder Oleometer konstruiert, welche eine sehr große zylindrische Spindel und ein sehr langes Rohr besitzen. Die gebräuchslichsten Instrumente sind das Lesebresche Oleometer, die Fischersche Ölwage und das Brixsche Aräometer für leichtere Flüssigsteiten. Das Oleometer von Lesebre hat eine Stala, auf welcher die spezisischen Gewichte der verschiedenen im Handel vorkommenden Öle angegeben sind. Da es nicht gut aussührbar ist, 4 Zissern nebeneinander auf die Stala zu bringen, so wird die erste und die letzte sortgelassen, und

¹⁾ Dingl. pol. Journ. 174, S. 232.

nur die beiden mittleren werden beibehalten, mas auch weiter keinen Nachteil hat, seitdem man sich im Sandel darüber verständigte. mußte 3. B. por den Ziffern 1 bis 40 eine 9 stehen, um bas spezifiiche Gewicht eines Dles auszudrücken. So fteht an der Stelle des Rüböls die Rahl 15, man muß aber lefen 0,915 spezif. Bew. Links von ber Stala, gegenüber ben Rahlen bes spezifischen Gewichts, fteben bie Namen der verschiedenen Ole. Um das Ablesen zu erleichtern, werden die Stellen derselben durch eine Farbe bezeichnet, welche ber, die jede Sorte bei der Behandlung mit kongentrierter Schwefelfaure annimmt, möglichst gleichkommt. Dieje Farben lassen die Stelle, bis zu welcher bas Instrument in bas DI eindringt, wenn es in bie Dle getaucht wird, deutlicher hervortreten, sodaß man nicht nötig hat, bas Dleometer herauszunehmen, um das spezifische Gewicht des Oles abzulesen. Das Araometer von Lefebre ift bei 150 C. graduiert, weshalb es auch Kälteoleometer heift. Da das spezifische Gewicht der fetten Die mit der Temperatur sehr stark schwankt, und zwar stärker als bei andern Flüssigkeiten, so muffen also die Broben bei derselben Temperatur vorgenommen werden. Stellt man die Proben mit dem Dleometer bei einer andern Temperatur an als 15 °C., fo beträgt der Unterschied im svezif. Bew. 0,001 mehr ober weniger für jede 1,50 unter ober über dieser Normaltemperatur, folglich 0,002 für jede 3°, 0,004 für jede 60 usw. So muß man bei 180 C. zu dem gefundenen spezifischen Bewicht 2 Tausendstel addieren, bei 12° 2 Tausendstel davon abziehen usw.

Obgleich die Ölwagen bei der Prüfung der Ole auf ihre Reinheit häufig ganz gute Dienste leisten können, so darf man doch nicht glauben, daß man sich mit unbedingter Sicherheit auf ihre Angaben verlassen fann. Die Unterschiede in den spezifischen Gewichten der Dle sind fehr gering, und genaue Verfuche haben erwiesen, daß die Schwankungen des spezifischen Gewichts einer und derselben Blaattung je nach Alter, Bereitungsart usw. oft ebenso groß sind, wie die Unterschiede zwischen einem Dle und einem andern, das als Berfälschungsmittel bient; bagu fommt noch, daß es ziemlich schwierig ist, trot genauer Instrumente, mit so dicffüssigen Substangen, wie die Dle find, genaue araometrische Messungen vorzunehmen. Laurot hat beshalb 1841 eine Olwage fonstruiert, mit der er die Dle bei einer Temperatur von 100° C. prüft. Doch auch mit solchen Mitteln ist wenig geholfen, zumal Scharling nachgewiesen hat, daß sich nicht alle Dle burch die Barme gleichmäßig ausdehnen. Bestimmungen des spezifischen Gewichts find deshalb nur als ein auf einzelne Falle beschränktes und durchschnittlich

nicht zuverlässiges Wittel zur Erkennung der fetten Öle anzusehen. Das spezisische Gewicht kann jedoch als brauchbares Unterscheidungsmerkmal dienen, wenn es sich darum handelt, ob zwei Öle identisch oder
verschieden sind. Man färdt nach Donny¹) die eine der beiden Proben
mit Alkannin etwas rot und läßt von ihr einen Tropsen langsam in die
andere fallen. Der erstere wird schweben oder auf der Obersläche schwimmen
oder untersinken; nur im ersteren Falle darf angenommen werden, daß
die Öle identisch sind. Die Ölwagen geben meist direkt das spezisische Gewicht an, oder sie haben eine besondere Teilung nach Graden. Wir lassen hier noch eine von Benedikt²) zusammengestellte Tabelle folgen,
welche die gebräuchlichsten Ölwagen untereinander und die Umrechnung
der von ihnen abgelesenen Grade in das spezisische Gewicht ermöglicht.

In der Tabelle bezeichnet n die abgelesenen Grade, s das spezifische Gewicht.

Arāometer von	<u> Eemperatur</u>	Flüssigkeit schwerer als Basser	Flüssigkeit leichter als Basser
Balling	17,50 C.	$\mathbf{s} = \frac{200}{200 - n}$	$\mathbf{s} = \frac{200}{200 + n}$
Baumé³)	12,5° C.	$s = \frac{144}{144 - n}$	$s = \frac{144}{144 + n}$
Baumé	15º C.	$s = \frac{144.3}{144.3 - n}$	$s = \frac{144.3}{144.3 + n}$
Baum é	17,5° C.	$s = \frac{146,78}{146,78 - n}$	$s = \frac{146,78}{146,78 + n}$
Bed.	12,5° C.	$s = \frac{170}{170 - n}$	$s = \frac{170}{170 + n}$
Briŗ	{ 12,5° R. { 15,625° C.	$\mathbf{s} = \frac{400}{400 - \mathbf{n}}$	$s = \frac{400}{400 + n}$
Cartier	12,5° C.		$s = \frac{136,8}{136,8+n}$
Fischer	12,5 ° R. 15,625 ° C.	$\mathbf{s} = \frac{400}{400 - n}$	$\mathbf{s} = \frac{400}{400 + \mathbf{n}}$
(Iay=Lussac	4º C.	$\mathbf{s} = -\frac{100}{n}$	$\mathbf{s} = \frac{100}{\mathbf{n}}$
G. G. Greiner	{ 12,5 ° R. 15,625 ° C.	$\mathbf{s} = \frac{400}{400 - \mathbf{n}}$	$s = -\frac{400}{400 + n}$
Stoppani	12,5 ° R. 15,625 ° C.	$\mathbf{s} = \frac{166}{166 - \mathbf{n}}$	$\mathbf{s} = \frac{166}{166 + \mathbf{n}}$

¹⁾ Dingl. pol. Journ. 174, S. 78.

²⁾ Benebitt-Ulger, Analyje ber Fette und Bachearten, 4. Aufl., Berlin 1903, S. 111.

³⁾ Man achte darauf, welche Normaltemperatur auf dem Aräometer augegeben ift, und wähle danach eine der drei gegebenen Formeln aus.

Rur Bestimmung bes Schmelgpunttes find verichiebene Dre thoden in Borichlag gebracht; Die wichtigften find folgende: 1. Dan faugt bas geschmolzene Fett in Haarrohrchen auf, lagt es wieder er starren und stellt die Robreben in ein Gefaß mit Baffer. Dan erwarmt langfam und beobachtet an einem in bas Baffer getauchten Thermemeter die Temperatur, bei welcher bas Tett durchsichtig wird. 2. Man überzieht die Rugel eines Thermometers mit bem Wett, taucht das Thermometer in Baffer, welches man langjam erwarmt und beobachtet die Temperatur, bei welcher bas Fett fich abloft. Dies Berjahren rührt von Bohl') ber. 3. Man bringt nach Bouis?) bas verfluffigte Rett in enge, an beiben Seiten offene Blagrohren, welche nach bem Erstarren bes Gettes unter Baffer gebracht und folange erwarmt werben, bis das wieder fluffig gewordene Wett burch bas in bie untere enge Offmung eintretende Baffer bis auf bas Riveau ber umgebenden Baffericbicht heraufgedrückt wird. Bei allen brei Methoden muß man die Röhrchen resp. das Thermometer mit dem wieder erstarrten Fett erst ein ober, bei gang weichen Fetten, zwei Tage lang beiseite legen, bevor fie jum Berjuche benutt werden, ba die Fette, namentlich die weichen, nach bem Schmelgen nur febr langfam wieder ihre natürliche Festigkeit annehmen.

Bei der erstgenannten Methode wird also ein gewisser Grad der Durchsichtigteit, bei den beiden andern eine gewisse Beweglichteit der Fettteilchen als Schwelzpunkt angesehen. Daß dies nicht immer richtig ist, daß also die augewandten Methoden durchaus nicht korrett sind, zeigt die außerordentliche Berschiedenheit in den Schwelzpunkter, die man für einzelne Fette verzeichnet sindet. So schwelzpunkten, nur em Beispiel anzusühren, die Angaben für die Schwelzpunkte des Rindertalges zwischen 37.º und 59,6° C. Wenn kleine Dissernzen auch and die natürliche Beränderlichkeit der Fette als Ausscheidungen lebender Organismen zurückzussähren sind, so können sie doch nicht so bedeutend sein. Außerdem werden, wie Wimmel den bevolchtet hat, einzelne Fette erst ganz durchsichtig bei einer Temperatur, die einige oder mehren Grade höher ist als diesenige, bei der sie vollständig dünuslüssig geworden sind. Dieses Berhalten zeigen z. B. Schweineschmalz, Kindertalg und Hammeltalg.

¹⁾ Polnt. C. 1855, 3. 165.

²⁾ Ann. d. Chem. u. Pharm. 44, E. 152.

³⁾ Pogg. Ann. 133, S. 121.

⁴⁾ Poag. Ann. 140, E. 420.

Rimmt man bei dem Berfahren von Bouis Kapillarröhrchen, jo wird das Hett in denselben bei um so höherer Temperatur aufsteigen, je enger das Rohr ist. Aber auch bei Anwendung weiterer Röhrchen erhält man von einander abweichende Resultate, je nachdem man das Rohr mehr oder weniger tief in das Wasser eintaucht und je nachdem die Temperatur des Wassers schweller oder langsamer steigt. Nach Fr. Rüdorfs i, welcher das Berfahren eingehend geprüft hat, ergeben sich auf diese Beise Dissernzen von ganzen Graden. Die besten Resultate ergibt nach den Beobachtungen des eben genannten Chemisers noch das Berfahren von Pohl; doch ist dabei nicht gleichziltig, wie dies die Zettschicht ist, mit welcher das Thermometer überzogen wird. Rüdorfs wandte sie über 3 mm start an. Eine Bereindarung über eine genaue Methode zur Bestimmung des Schmelzpunktes der Fette wäre sehr wünschenswert; so lange dies nicht der Fall ist, kommt diesen Bestimmungen nur ein beschränkter Wert zu.

Der Schmelzpunkt ber Fettsäuren, die aus einem Fette oder Dle abgeschieden werden, ist mit weit geringerer Unsicherheit behaftet. Es ist daher vorzuziehen, bei Untersuchung von Fetten den Schmelzpunkt der

abaeidiedenen Rettfäuren zu beftimmen.

Bill man ben Erftarrungspuntt eines Wettes bestimmen, fo muß man es bei möglichst niedriger Temperatur schmelzen, sodaß noch Teilden ungeschmolzenen Fettes in der bereits fluffigen Maffe ichwimmen, und dann unter beständigem Umichütteln erstarren laffen. Notiert man dabei den Gang des eingetauchten Thermometers von Minute zu Minute, so zeigt fich, daß bei einigen Tetten bie Temveratur bis zu einem gemiffen Grabe finft, bann eine zeitlang tonftant bleibt und von ba an weiter fintt. Bahrend ber Beit diefer tonftanten Temperatur erstarrt bas Wett, fie ift alfo als Erstarrungspuntt angufeben. Bei andern Tetten finft die Temperatur bis zu einem gewissen Brade, mahrend fie mehr und mehr erstarren, steigt bann aber um mehrere Grade, wobei die Gette gang fest werden. Bei einigen Diefer Tette ift das Maximum, auf welches die Temperatur steigt, fonftant, fie ift alfo als Erstarrungspuntt zu betrachten; andere Gette zeigen dieje Konftang nicht, es ift alfo nicht möglich, bei ihnen den Erstarrungspuntt genau zu ermitteln. Es ift deshalb vorzugiehen, ebenfo wie bei ber Schmelapunttbestimmung, gur Beurteilung eines Gettes ben Erftarrungspunft ber baraus abgeschiedenen Wettsauren zu bestimmen.

¹⁾ Voga. Ann. 140, 3, 420.

Die von Dalican hierzu vorgeschlagene Methode ift in England, Franfreich und den Bereinigten Staaten für die Untersuchung und Bewertung von Handelsfetten adoptiert worden. Sie ist unter dem Namen "Titer-test" bekannt und gibt nach Lewkowitsch zuverlässige Resultate, sobald die Bestimmung ftets unter genau benfelben Bedinaungen ausgeführt wird. 100 g der Probe werden verseift, die abgeschiedenen Fettsäuren von Wasier befreit und schlieklich durch ein trockenes Faltenfilter in eine Borzellanschale filtriert. Die Fettfauren werben unter einem Ersiccator erstarren gelassen und über Nacht auf bewahrt. Am folgenden Tage wird die Fettsubstanz in einem Luste bade oder über freier Flamme porsichtig geschmolzen und soviel davon in ein 16 cm langes und 3,5 cm weites Reagensglas gegoffen, als notwendig ift, um das Rohr mehr als zur Sälfte zu füllen. Das Reagensglas wird in dem Halse einer 10 cm weiten und 13 cm hoben Flasche mittels eines Korkes befestigt und ein genaues, in 1/10=Grad eingeteiltes Thermometer so in die Fettsäuren eingesenkt, daß die Thermometerkugel sich in der Mitte der Fettmasse befindet. Man läßt dann langfam erkalten; sobald man am Boden bes Reagensglases einige Kriftalle beobachtet, wird die Daffe mit dem Thermometer umgerührt, unter Beobachtung der Borficht, daß die Befäßwände nicht von dem Thermometer berührt werden, sodaß alle erstarrten Partifelchen, sowie fie entstehen, in die Masse gut verrührt werden. Die Fettsäuren werden dann durch ihre ganze Masse hindurch trube. Sett wird die Temperatur genau beobachtet. Zweckmäßig ift cs, die Temperatur innerhalb gewisser Zeiträume aufzuschreiben. wird die Temperatur fallen, dann steigt sie plotslich einige Rehntels grade, erreicht ein Maximum und bleibt dabei turze Beit steben, worauf sie wieder fällt. Das erreichte Marimum wird der "Titer" ober Erstarrungspunkt genannt.

Das Verhalten der Fette und setten Die gegen Gisessig zu ihrer Prüsung zu verwenden, ist von E. Valenta¹) empsohlen. Der genannte Chemiker hat durch Versuche sestgestellt, daß die meisten Tier= und Pstanzensette in Eisessig mehr oder wenig löslich sind, daß das Verhalten der einzelnen Die in der bezeichneten Richtung jedoch ein derartig verschiedenes ist, daß es vorteilhaft erscheint, dasselbe zur Charakterisierung einzelner Fette zu verwenden. Valenta hat seine Versuche in der Weise durchgeführt, daß er in einem Proberöhrchen

¹⁾ Dingl. pol. Journ. 252, G. 296; Geifenfabritant 1884, S. 296.

gleiche Teile El und Eisessig innig mischte und die Mischung den verschiedenen Temperaturen aussetzte. Hierbei lösten sich von den untersuchten Fetten: 1. vollkommen bei gewöhnlicher Temperatur (15 bis 20 ° C.): Olivenkernöl und Rizinusöl; 2. vollkommen oder sast vollkommen von 23 ° C. bis zur Siedetemperatur des Eisessigs: Palmöl, Lorbeeröl, Muskatbutter, Kokosöl, Palmkernöl, Ilipeöl, Olivenöl, Kakaobutter, Sesamöl, Kürbiskernöl, Mandelöl, Baumwollsatöl, Küllöl, Erdnußöl, Aprikosenkernöl, Rindstalg, amerikanisches Knochensett, Lebertran und Prestalg; 3. unvollkommen bei Siedestemperatur des Eisessigs: Rüböl, Rapsöl, Heberichöl (Eruciserenöle).

Die Temperaturen, bei welchen die Trübung der Eisessiglösung beginnt, sind beträchtlichen Schwankungen unterworfen, die hauptsächslich von dem verschiedenen Gehalt an freien Fettsäuren herrühren. Trosdem kann die Methode in Verbindung mit andern zur Erkennung der Die wertvolle Dienste leisten. Die bezeichnete Fehlerquelle vermeidet man, wenn man nach Bach in nicht die Löslichkeit der Die, sondern ihrer Fettsäuren untersucht.

Das elektrische Leitungsvermögen zur Prüfung der Öle zu benutzen, hat schon vor längerer Zeit Rouffeau versucht. Sein Bersahren gründet sich darauf, daß die setten Öle, mit Ausnahme des Olivenöls, gute Elektrizitätsleiter sind. Er hat zu seinen Untersuchungen einen besonderen Apparat konstruiert, Diagometer genannt, der jedoch keine genügende Sicherheit gibt. In neuerer Zeit ist Roufseaus Idee von Palmieri²) wieder aufgenommen, doch schwerlich mit besserem Erfolg.

Chemische Methoden. Die chemischen Methoden, welche zur Untersuchung der Fette Anwendung finden, beruhen, soweit sie für die von uns vertretene Industrie von Interesse sind, 1. auf der Tatssache, daß die Elfäure durch salpetrige Säure in feste Elardinssäure verwandelt wird, die Leinölsäure dagegen nicht, 2. auf der Temperaturerhöhung, welche die Ele mit konzenstrierter Schweselsäurezeigen, 3. auf der Tatsache, daß die versschiedenen Fette eine verschiedene Menge Kalihydrat und 4. eine verschiedene Menge Jod zu binden vermögen. Für andere Industrien kommen noch in Betracht die Bestimmung der in einem Fett enthaltenen slüssigen Fettsäuren (Reichert-Meißliche

¹⁾ Chem.=3tg., 7, S. 356.

²⁾ Chem.=3tg., 6, S. 1157.

Zahl), der darin enthaltenen unlöslichen Fettsäuren (Hehnersche Bahl), sowie der darin enthaltenen Typfettsäuren und Fettalkohole (Acetylzahl). Die sonst noch zur Unterscheidung der Fette in Anwendung gebrachten chemischen Reaktionen beziehen sich mehr auf unswesentliche Bestandteile, welche die letzteren bei ihrer Darstellung aus dem Pflanzens oder Tierkörper, von dem sie abstammen, aufgenommen haben und zurüchalten.

Die Elarbinprobe wird am einfachsten in der Weise ausgesührt, daß man einige Tropsen des zu untersuchenden Öles in einem Reagensglas auf etwas Wasser bringt und in dasselbe das dei Einwirtung von Salpetersäure auf Eisenseilspäne sich entwickelnde Gas leitet. Es entsteht aus der Ölsäure der nicht trocknenden Öle eine starre Wasse, während sich die trocknenden, je nach ihrer Wenge, in Tropsen oder als flüssige Schichten auf der Obersläche abschieden. Die Farbe des hier gebildeten Elardins ist charakteristisch für verschiedene Öle; doch sollen auch hierbei Unsicherheiten vorkommen. Es mag dies seinen Grund darin haben, daß die trocknenden Öle von den nicht trocknenden umhüllt und nicht immer deutlich abgeschieden werden.

Die Temperaturerhöhung, welche sich bei Einwirfung konzentrierter Schwesclsäure auf die setten Dle ergibt, ist zuerst von Maumené (1852) zur Prüsung derselben auf ihre Reinheit empsohlen worden. Weitere Bersuche sind von Fehling, Casselmann, Allen über diesen Gegenstand angestellt worden. Noch später hat Maumené i) in einer Abhandlung über die Fälschung der Ole diese Wethode als die einzige bezeichnet, aus welcher man gültige Schlüsse ziehen dars. Wenn nun auch dieser Ansicht nicht beizustimmen ist und das Versahren als für viele Fälle nicht ausreichend bezeichnet werden muß, so läßt sich doch nicht leugnen, daß es öster als Ertennungsmittel dienen kann, z. B. um trocknende Ole von nicht trocknenden zu unterscheiden, indem sich erstere bei weitem stärker erhißen, als letztere.

Das Berfahren wird in der Weise ausgeführt, daß man abgewogene Mengen El und Säure unter Umrühren mit einem Thermometer mischt und dabei das Maximum der Temperaturerhöhung beobachtet. Dieselbe Untersuchung hat man unter ganz gleichen Berhältnissen mit einem typischen El vorzunehmen und beide Resultate miteinander zu vergleichen.

¹) Les corps gras 1879, €. 229.

Von großem Wert für Fettuntersuchungen ist die Ermittelung der "Verseisungszahl", d. h. die Bestimmung der Menge Kalihydrat in Milligramm, welche notwendig ist, um 1 g Fett vollständig zu verseisen. Das Versahren ist zuerst von Köttstorfer angewandt, um Versfälschungen der Kuhdutter mit andern Fetten nachzuweisen. Er verseiste 1 bis 2 g siltriertes Buttersett in einem ca. 70 ccm sassenden hohen, bedeckten Becherglase mit 25 ccm alsoholischer Kalilauge von ungefähr ½ Normalstärke durch 15 Minuten langes Erwärmen im Wasserbade und titrierte mit ½ Normalsalssäure unter Verwendung einer sehr verdünnten weingeistigen Lösung von Phenolphtalein als Indikator.

Nach E. Valenta¹), welcher eine Anzahl Fette des Tiers und Pflanzenreichs nach Köttstorsers Methode untersucht hat, verfährt man dabei am zweckmäßigsten folgendermaßen: Das zu untersuchende Fett ist (wenn ein bei gewöhnlicher Temperatur sestes vorliegt) zu schmelzen, in jedem Falle aber zu siltrieren. Hierauf werden 1 bis 2 g desselben in ein weithalsiges Kölbchen gebracht, welches während des nachfolgenden Erwärmens mittels eines Trichters, den man in den Hals des Kölbchens senkt, geschlossen wird.

Die alkoholische Kalilauge ändert sehr rasch ihren Titer; es ist daher angezeigt, ihn vor jeder neuen Bersuchsreihe zu bestimmen. Dies geschieht, indem man 25 ccm mit Hilse einer Pipette abmißt, 10 bis 15 Minuten auf dem Wasserbade erwärmt und sodann mit ½-Normal-Salzsäure titriert; als Indikator ist Phenolphtalein in alkoholischer Lösung zu empsehlen. Die Lauge wird hergestellt, indem man 28,05 g Üşkali in 96prozent. Alkohol löst und die gesättigte kalte Lösung durch Zusat von Alkohol auf 1 l bringt.

Behufs Ermittlung des Verseifungswertes wird die Kalilauge auf 15°C. gebracht; sodann werden 25 ccm in der gleichen Beise wie bei der Titerstellung abgemessen und der im Köldchen besindlichen abgewogenen Menge Fett zugesetzt. Man erwärmt auf dem Basserbade, welches nahe bei der Siedetemperatur zu erhalten ist, während 10 bis 15 Minuten, was in den meisten Fällen genügt; bei einigen Fetten muß jedoch diese Zeit bedeutend überschritten werden, während sie kofosöl genau einzuhalten ist, wenn die Resultate brauchbar sein sollen. Es ist in letzerem Falle sogar dringend anzuraten, die Erwärmung nicht länger als 12 Minuten hindurch fortzusetzen. Die klare Seisenlösung wird mit Phenolphtalein versetzt und der überschuß

¹⁾ Dingl. pol. Journ., 253, S. 281.

an Kali mit 1/2-Normal-Salzsäure zurücktitriert, wobei bas Ende ber Reaktion burch die rein gelbe Fluffigkeit angezeigt wird.

Balenta teilt die Ele auf Grund der Ergebnisse seiner Untersuchungen in drei Gruppen: 1. mittlere Berseifungszahl 193,0: Aprikosenkernöl, Mandelöl, Bittermandelöl, Erdnußöl, Baumwollsawöl, Dlivenöl und Sesamöl; 2. mittlere Berseifungszahl 188,1: Kürdisternöl, Olivenkernöl und Rüllöl; 3. mittlere Berseifungszahl 177,1: Rüböl, Rapsöl, Hederichöl und Rizinusöl.

Sehr wertvoll für die Untersuchung der Fette ist auch die von Baron Hübl¹) empsohlene "Jodadditionsmethode". Die ungesättigten setten Säuren können sich sowohl in freiem Zustande, als auch in Form ihrer Glyzeride mit Halogenen vereinigen, und zwar nimmt je 1 Molekül Elsäure und ihrer Homologen, sowie auch der Rizinusölsäure 2 Atome, der Leinölsäure 4 Atome, der Linolensäure 6 Atome Chlor, Brom oder Jod auf.

Bon ben Saloiden ware die Berwendung von Rod für ben genannten Zweck aus zahlreichen Gründen unbedingt bequemer und passender als jene von Brom oder Chlor; Bersuche zeigten jedoch bald, daß Jod bei gewöhnlicher Temperatur nur sehr träge auf Fene einwirft, bei hoher Temperatur aber in seinen Wirkungen hochst ungleichmäßig und eine glatte Reaftion in oben angebeutetem Sinne unter diesen Umftanden nicht herbeizuführen ift. Gine in jeder Beziehung zufriedenstellende Wirkung zeigt aber eine alkoholische Sodlösung bei Gegenwart von Quecksilberchlorid. Dieses Gemisch reagiert schon bei gewöhnlicher Temperatur auf die ungesättigten Fettsäuren unter Bilbung von Chlor-Jodadditionsprodutten und läßt aleichzeitig anwesende gefättigte Säuren vollständig unverändert. Das Gemisch wirft in gleicher Beise auf die freien Fettsäuren wie auf die Glnzeride, ein Umstand, welcher im Berein mit der leichten maßanalntischen Sodbestimmung diese Untersuchungsmethode zu einer außerst einfachen gestaltet. Man hat baber zur Bestimmung der Jodmenge, welche ein Fett zu addieren vermag, eine abgewogene Probe mit einer gemeffenen überschüffigen Menge einer alkoholischen Jodquedfilberchloridlösung von bekanntem Gehalte zu behandeln, nach Ablauf der Reaktion mit Baffer zu verdünnen und unter Zusat von Jodfalium bas im Aberichuß vorhandene Jod maßanalytisch zu bestimmen. Es ist vom praftischen Standpunkt gang gleich, ob nur Jod, ober ob Job und

¹⁾ Dingl pol. Journ., 253, 3. 281.

Chlor und in welchem Verhältnis beide in die Verbindung eingetreten sind, da bei der maßanalytischen Bestimmung unter obigen Umständen beide Elemente gleichwertig sind. Versuche haben ergeben, daß, um die Wirkung des gesamten Jods auszunutzen, auf je 2 Atome dessselben mindestens 1 Mol. Duecksilberchlorid nötig ist. Da die meisten Fette in Alkohol schwer löslich sind, so gibt man, um die Reaktion zu erleichtern, zweckmäßig einen Zusat von Chlorosorm, welcher sich gegen die Jodlösung vollkommen indifferent verhält.

Die alkoholische Jodquecksilberchloridlösung besitzt die unangenehme Eigenschaft einer sehr geringen Beständigkeit. Offenbar wirkt das Jod unter diesen Bedingungen zwar sehr träge, aber doch auf den Alkohol ein. Infolge dieses Umstandes ist es nötig, mit jeder Berssuchsreihe auch eine Titerstellung zu verbinden.

Rur Durchführung ber Bersuche find erforderlich: 3od-Duedsilberchlorid, Ratriumhnposulfitlösung, Chloroform, Jod-Bur Berftellung der Quede faliumlösung und Stärkelösung. filberchloridlösung werden einerseits etwa 26 g 3od in 500 ccm. anderseits 30 g Quecksilberchlorid in der gleichen Menge 95prozentigen fuselfreien Alkohols gelöft, lettere Lösung, wenn nötig, filtriert und sodann beibe Fluffigkeiten vereinigt. Begen ber anfange stattfindenden raschen Underung des Titers, welche mahrscheinlich durch fremde Stoffe im Altohol bedingt wird, tann die Rluffigkeit erft nach 6 bis 12stundigem Stehen in Gebrauch genommen werden. Diese Lösung foll in der Folge der Ginfachheit wegen als Jodlösung bezeichnet werden. - Für die Natriumhpposulfitlösung verwendet man zweckmäßig eine Lösung von etwa 24 g bes Salzes in 1 1 Waffer. Titer wird mit reinem sublimierten Jod bestimmt. Die Lösung ist als haltbar anzusehen, sobald es nicht auf außerst genaue Bestimmungen ankommt, was hier durchaus nicht der Fall ist. - Das Chloroform muß por seiner Verwendung auf Reinheit geprüft werden, wozu man etwa 10 ccm desselben mit 10 ccm der Jodlösung versett und nach 2 bis 3 Stunden sowohl die Jodmengen in dieser Flüssigkeit, als auch in 10 ccm der Vorratslösung maßanalytisch bestimmt. Erhält man in beiden Fällen vollkommen übereinstimmende Zahlen, so ist das Chlorosorm brauchbar. — Die Jodkaliumlösung ift eine mafferige Löjung im Berhaltnis 1:10. — Die Starkelöfung ift ein frischer 1prozentiger Rleister.

Das Abwägen bes Fettes geschieht am besten in einem kleineren leichten Glase. Man entleert das Fett nach dem Schmelzen, wenn

80 Die Fette.

nötig, in eine 200 ccm fassende, mit Glasstopfen versebene Flasche und wägt bas Glaschen nochmals samt bem noch anhaftenben Rette. Die Größe der Probe richtet sich nach der voraussichtlichen Jodabiorp tion. Man wählt von trodnenden Olen 0,2 bis 0,3, von nicht trodnenden 0,3 bis 0,4, von festen Jetten 0,8 bis 1 g. Das Fett wird sodann in etwa 10 ccm Chloroform gelöst, worauf man 20 ccm Joblösung zufließen läßt. Sollte die Flüssigkeit nach dem Umschwenken nicht vollkommen klar sein, so wird noch etwas Chloroform zugesett Tritt binnen kurzer Zeit eine fast vollkommene Entfärbung der Flussigteit ein, so ware bies ein Zeichen, bag teine genügende Menge Job vorhanden ist. Man hat in diesem Falle noch mittels einer Livette 5 oder 10 ccm Jodlösung zufließen zu lassen. Die Jodmenge muß so groß sein, daß die Flussigteit noch nach 11/2, bis 2 Stunden stat braun gefärbt erscheint. Nach der angegebenen Zeit ift die Reaktion beendet, und es wird nun die Menge des noch freien Jobs bestimmt Man versetzt daher das Reaktionsprodukt mit 10 bis 15 ccm Rod faliumlösung, schwenkt um und verdünnt mit etwa 150 ccm Basser. Ein Teil des Jods ist in der mässerigen Flüssigkeit, ein anderer im Chloroform, welcher sich beim Verdünnen abacschieden jodierte El gelöst hat, enthalten. Man läßt jest aus einer in 0,1 ccm geteilten Bürette unter oftmaligem Umschwenken so lange Natronlösung zufließen, bis die mäfferige Flüffigkeit, sowie die Chloroformichicht nur mehr schwach gefärbt erscheinen. Nun wird etwas Stärkekleister zugesetzt und die Operation durch vorsichtigen Natronzusatz und öfteres Schütteln bei geschlossener Flasche vollendet. mittelbar vor ober nach der Overation werden 10 ober 20 cem ber Joblösung unter Zusatz von Jobkalium und Stärkekleister titriert Die Unterschiede dieser beiden Bestimmungen geben bei Berucksichtigung des Titers der Natronlösung die vom Fett gebundene Jodmenge. Man gibt die gefundene Jodmenge zweckmäßig in Prozenten des Fettes an und bezeichnet diese Bahl der Einfachheit halber als "Jobzahl". Die Bahlen sind gang konstant, wenn die Jodlosung in genügendem überichusse vorhanden war; der Aberschuß darf nach Benedikt nicht unter 30% ber angewandten Jodmenge betragen. Das Resultat ist unabhängig von der Konzentration und einem Aberschusse von Quechilberchlorid, und muß auf 2 Atome Jod mindestens 1 Molekul Quecksilberchlorid vorhanden sein. Nach Hübl ist es gleichgültig, ob die Titrierung nach 2 ober 48stündigem Stehen vorgenommen wird; boch foll man ber Sicherheit halber die Titration erst nach 4 bis 6 Stunden vornehmen

Die sonstigen chemischen Reaktionen, welche man zur Brüfung der Fette in Anwendung gebracht hat, bestehen in Farbenerscheinungen, welche unter der Einwirkung gemisser Chemikalien auftreten. So hat Mailho die Beobachtung gemacht, daß das Öl aller Cruciferen, also Rüböl, Rapsöl, Leindotteröl, mit mässeriger Kali= oder Natronlauge in der Warme behandelt, infolge des Gehalts irgend einer Schwefelverbindung Schwefelkalium oder Schwefelnatrium bildet, daß diese Bildung aber bei andern Olen nicht stattfindet. Er kocht 25 bis 30 g des fraglichen Dles mit einer Lösung von 2 g reinem Natronhndrat in 20 g Baffer und filtriert bann burch ein vorher benettes Filter. Ein Streifen Bavier. der zuvor mit Bleizucker- oder Silberlösung befeuchtet worden, wird schwarz, wenn das Dl von einer Crucifere herrührt ober solches beigemischt enthält. Rocht man in einer Silberschale, so wird sie schwarz, auch wenn nur 1 % bes Dles aus dem Dle einer freugblütigen Pflanze bestand. Bei diesem Berfahren kann aber leicht insofern eine Täuschung eintreten, als die mit Schwefelkohlenstoff extrahierten Dle meist ebenfalls nicht frei von Schwefelverbindungen find und dann auch obige Reaktion geben. Ferner kommt es zuweilen vor, daß die Fässer, welche zum Transport ber Dle bienen, mit schwefelhaltigen Laugen geswült sind und bas DI bann, obwohl rein, ebenfalls in angegebener Beise reagiert. Um Diesen Jrrtum zu vermeiben, genügt es, bas DI zuvor mit reinem Wasser zu maschen und dabei mit einem Silberspatel umzurühren: das in Wasser lösliche Schwefelkali schwärzt das Silber. Man sett bas Waschen fort, bis das Wasser keine Spur von Schwefel mehr enthält, sodann kann man in obiger Beise auf Cruciferenöl prüfen.

Als eine Modifikation bes Mailhoschen Versahrens ist bas von Schneider1) anzusehen, ber bas DI, welches auf Rübölgehalt unterfucht werden foll, mit seinem boppelten Bolumen Ather schüttelt, 20 bis 30 Tropfen einer gesättigten Lösung von Silbernitrat zusett und die Farbung des Dles beobachtet. Bei einem Gehalt an Rubol wird es braun bis schwarz.

Für die verschiedenen flüssigen Fette haben sehr umfangreiche Rusammenstellungen chemischer Rennzeichen C. Calvert2) und Th. Chateaus) geliefert. Wir führen fie hier nicht auf, weil die Farbenreaktionen, welche sich unter bem Ginfluß chemischer Agentien zeigen,

¹⁾ Dingl. pol. Journ. 161, S. 465.

²⁾ Dingl. pol. Journ. 132 C. 282.

³⁾ Th. Chateau. Die Fette, bearbeitet von Sugo Sartmann. Leipzig 1864. Deite, Geifenfabritation. I. 3. Auft.

burch die Art ber Gewinnung und der Reinigung sowie bas Aller ber Dle leicht Anderungen erleiden und diese Realtionen baber von

giemlich zweifelhaftem Berte find.

Rum Berichneiden der fetten Dle dienen außer billigeren fetten Dlen hauptfächlich Sargole und Mineralole. Der ficherfte Ben, Diefe in fetten Olen nachzuweisen, ift Die Berfeifungsmethobe, wie fer querft von Thompfon empfohlen, b. h. Berfeifung des zu unterfuchen ben Ols, Bermifchen der gebildeten Seife mit Sand, Erodnen ber Seife und Ausziehen mit Petrolather. Die anderweitig vorgeichlagem Methode, die fluffige Seife birett mit Betroleumather auszuschüttele und bann im Scheibetrichter ben Betrolather von der Seifenlofung zu trennen, läßt viel zu munschen übrig. Fintener'1), ber letter Methode ebenfalls für unbrauchbar erflärt, fobald das Öl unter 10% unverseifbares Dl enthalt, nimmt altoholische Ratronlauge gum Ber seifen, während Thompson altoholische Kalilauge empfohlen hatte. F. wählt Natron, weil Ralifeife fich weniger leicht trochnen läßt als Ratronseife, und verfährt bann folgendermaßen: 35 g Natrium hydricum purum, in 85 ccm Baffer geloft, werden noch beift in 730 g fiedend heißen Alfohol eingegoffen. 10 g Ol werden in einem 300 cem faffenden Rolben mit 50 cem ber altoholischen Natronlofung 15 Minuten auf einem Bafferbade gefocht und mit 5 g trockenem Natriumbikarbonat versett, um das überschüssig verwandte Ratron in Karbonat überzuführen. Die Lösung gießt man in eine metallene Abdampfichale auf 200 g reinen trockenen Sand und erwarmt auf einem Bafferbade fo lange unter Umrühren, bis der Geruch nach Altohol vollständig verschwunden ist. Die noch warme Masse bringt man möglichft vollftandig in einen Glaszylinder von 500 cem mit Stopiel. fest nach bem Ertalten 300 com unter 100° C. fiedenden Betroleum ather hingu und schüttelt einige Beit. Dann lagt man ben Ather durch ein trockenes Gilter in einen trockenen Rolben filtrieren und destilliert 150 cem des Filtrats in einer Destillierblase. Den Rindstand in derselben bringt man mit wenig Betroleumather auf ein fleines Uhrglas und trodnet auf einem Bafferbade bis zum Berschwinden des Petroleumgeruchs. Der Rückftand frammt aus 5 g Cl.

Untersucht man täufliche Dle auf die beschriebene Weise, so erhält man 0,5 bis 3 % unverseisbaren Rückstand, auch wenn tein Grund vorliegt, eine Berfälschung zu vermuten; man wird deshalb um,

¹⁾ Mittl. aus den fonigt. techn. Bersuchsanstalten Berlin, 1886, E. 13; Geifcesabritant, 1886, E. 201.

wenn man mehr als 5% Unverseifbares findet, einen absichtlichen Bufat von Mineralöl annehmen können.

Ob der Rückstand aus Harzol oder Mineralöl besteht, läßt sich erkennen, wenn man ihn mit einem Gemisch aus 10 Bol. Alkohol von 0,8182 spezisischem Gewicht bei 15,56° C. und 1 Bol. Chlorosorm behandelt. Die Harzole kösen sich nach Finkeners!) Beobacktung bei 23° C. beim Schütteln mit dem 10 sachen Bol. dieses Gemisches auf, die Mineralöle von höherem Siedepunkt noch nicht mit dem 100 sachen Bolumen. Demski und Morawski?) behandeln den öligen Rückstand mit Aceton. Löst er sich im gleichen Bolumen Aceton, so liegt Harzol oder ein mit wenig Mineralöl versetes Harzol vor; bleibt ein Teil ungelöst, so besteht die Probe aus Mineralöl oder aus mit wenig Harzol versetten Mineralöl.

Harz läßt sich in Fetten leicht durch seine Löslichkeit in Weingeist und in Sodalösung nachweisen. Erwärmt man die Fettprobe wiederholt mit 70 prozentigem Altohol, so geht das Harz in Lösung. Wan schlägt das Harz durch Zusat von Wasser nieder, vereinigt den Niederschlag durch Erwärmen, wenn nötig unter Zusat von etwas Zalzsäure, und kann ihn dann leicht an seinem Ansehen, Geruch uswals Harz erkennen. — Barsoed erwärmt das Fett mit einer Sodalösung, die er bereitet, indem er 1 Teil Kristallsoda in 3 Teilen Wasser löst und 7 Teile 30 prozentigen Alkohol (2 Bol. Alkohol von 93% und 5 Bol. Wasser) hinzusügt. Das Harz geht in Lösung und wird durch Ansäuern und Erwärmen ausgeschieden.

Da die Fette des Handels alle mehr oder weniger freie Fettläuren enthalten, so sind die eben angegebenen Methoden nicht zur quantitativen Bestimmung des Harzes anwendbar. Will man das Harz quantitativ bestimmen, so muß man das Fett zunächst verseisen und dann die Menge des Harzes in der Weise ermitteln, wie wir es später bei Bestimmung von Harz in Seisen beschreiben werden.

Ein Gehalt an freien Fettsauren läßt sich in Dlen leicht nachweisen. Eine sehr einsache Methode rührt von Wiederhold') her. Wird Aupserorydul oder die kupserorydulhaltige Asche der Aupserschmiede in einem weißen Gläschen mit dem zu prüsenden Ol übergossen, so farbt es sich, wenn es saurehaltig ist, grün, und zwar

^{&#}x27;) Mittl. aus den fonigl. techn. Bersuchsaustalten Berlin, 1885, S. 160; Seifenfabritant, 1886, S. 129.

²⁾ Dingl. pol. Journ. 258, E. 39; Seifenfabritant, 1885, G. 250.

^{*)} Dingl. pol. Journ. 217. 3. 314.

querst in der dem Kupferorydul zunächst liegenden Schicht. Der Eintritt der Reaktion wird durch mäßiges Erwärmen befördert. — Allaire¹) schüttelt die Öle, um sie auf ihre Neutralität zu prüsen, mit einer Lösung von Natriumkarbonat in Wasser. Scheidet sich das El in glänzenden Kügelchen ab, so ist es neutral; trübt es sich dagegen und tritt teilweise Verseifung ein, so enthält es freie Fettsäuren.

Um den Fettsäuregehalt quantitativ zu bestimmen, löst Mayer?) 2 bis 3 g Fett in 20 ccm Ather, versett mit 10 ccm Alkohol und etwas Phenolphtaleinlösung und läßt, je nach dem Säuregehalt, 1/10° oder 1/1=Normallauge dis zur Notsärdung hinzusließen. Die wässerige Kalilauge hat vor der alkoholischen den Borzug der Beständigkeit des Titers, welcher sich bei der alkoholischen Lösung fortwährend ändert und daher bei Beginn jeder Bersuchsreihe neu gestellt werden muß; andererseits scheidet sich das Fett aus seiner alkoholischen Lösung dei Zusat wässeriger Lauge leicht aus und muß dann durch Erwärmen auf dem Basserbade wieder in Lösung gebracht werden. War die Lösung alkoholisch=ätherisch, so bilden sich zwei Schichten, und die Reaktion muß unter kräftigem Schütteln nach jedem neuen Zusat von Lauge zu Ende geführt werden.

Die Menge Kalihydrat in Zehntelprozenten oder die Anzahl Willigramm Kalihydrat, welche erforderlich sind, um die in 1 g Fett ershaltenen freien Fettsäuren zu neutralisieren, bezeichnet man als Saures zahl. Sie bildet also ein Maß für den Gehalt des Fettes an freien Fettsäuren.

Wenn ein Fett oder Öl ausschließlich aus neutralen Glyzeriden besteht, so ist die Säurezahl selbstwerständlich gleich Rull. In diesem Falle zeigt die Berseisungszahl die Menge Kalihydrat an, welche erforderlich ist, die neutralen Ester zu verseisen, oder, mit anderen Worten, die Menge Kalihydrat, welche notwendig ist, um die gebundenen Fettsäuren zu neutralisieren. Wenn die Fette oder Öle freie Fettsäuren enthalten, also eine wirkliche Säurezahl besigen, dam stellt ihre Verseisungszahl die Summe der Mengen Kalihydrat dar, die notwendig sind, um sowohl die freien Fettsäuren wie auch die an Glyzerin gebundenen zu neutralisieren. Die Differenz dieser beiden Mengen Kalihydrat wird als Atherzahl oder Esterzahl bezeichnet. Wan versteht also darunter die Anzahl Milligramm Kalihydrat, die zur Verseisung der neutralen Ester in 1 g Fett oder Öl ersorderlich sind.

¹⁾ Octave Allaire, Notice sur les huiles neutres raffinées, p. 11.

²⁾ Dingl. pol. Journ. 247, €. 305.

Seit Einführung der sogenannten Karbonatverseifung ist die Bestimmung des Gehalts an Neutralsett in Fettsäure für den Seisensieder von großer Bedeutung geworden. Kennen wir die Verseifungszahl des Fettes, aus dem die Fettsäure gewonnen ist, was möglich ist, wenn wir die Fettsäure selbst dargestellt haben, so sinden wir den Gehalt an Neutralsett leicht durch Bestimmung der Verseifungszahl und der Säurezahl der Fettsäure. Ist die gefundene Verseifungszahl der Fettsäure V = 202, die Säurezahl S = 162, so entspricht die Differenz V — S = 202 — 162 = 40 dem in der Probe vorhandenen Neutralsette. Betrug die Verseifungszahl des verseisten Fettes 195, so ergibt sich die Proportion:

195:100 = 40: x, x = 20.05.

Die Fettsäure enthält also 20,05 % Reutralsett und 100-20,05=79,95%, Fettsäure.

Rennt man die Verfeifungszahl des verarbeiteten Fettes nicht, wie es ja bei gekauften Fettfäuren immer der Fall ist, so verfährt man in folgender Beise: Man übergiekt einige Gramm der Brobe mit heißem Alkohol, sett Phenolphtalein hinzu und neutralifiert die Fettfäuren forgfältig, indem man verdünnte Lauge aus einer Burette zufließen läßt, bis die Flüssigkeit eben eine dauernde Rotfarbung annimmt. Man läßt die Fluffigkeit erkalten und verdunnt fie bann mit Bierauf bringt man sie in einen dem aleichen Bolumen Baffer. Scheibetrichter und schüttelt sie mit Ather ober Betroleumather aus. In der Ruhe bilden sich zwei Schichten, eine untere, die die mässe= rige Seifenlofung, und eine obere, die die atherische Fettlofung enthalt. Die untere Seifenlösung zieht man in einen zweiten Scheibetrichter ab und schüttelt sie mit frischem Ather aus. Die beiden ätherischen Lösungen werden vereinigt, mit einer kleinen Menge Baffer gewaschen, um fie von Spuren gelöfter Seife zu befreien, und in einen gewogenen Rolben übergeführt. Der Ather wird auf dem Bafferbade verjagt und der Rückstand bei 100° C. getrocknet und gewogen.

Die Bestimmung der in einem Fett enthaltenen Glyzerin=
menge ersolgt jest gewöhnlich rechnerisch aus der Berseisungszahl
resp. Atherzahl. Bei Berseisung eines Neutralsettes sind drei Moleküle
Kalihydrat einem Molekül Glyzerin äquivalent. Es entsprechen also
168 g Kalihydrat 92 g Glyzerin oder 1 g Kalihyrat 0,5476 g Glyzerin.
Man hat somit die Atherzahl d, also die Differenz zwischen Berseisungszahl und Säurezahl zu bestimmen und hat dann g=0,5476 d.

Eine sonstige sehr gebräuchliche Methode das Glyerin zu bestimmen, besteht darin, daß man das Fett mit alkoholischer Kalis ode Natronlauge verseist, den Alkohol durch Eindampsen verjagt, die Sche in Wasser löst, verdünnte Schweselsaure zusett und gelinde tocht, die sich die Fettsäuren vollständig geklärt haben. Dann läßt man erkalten, filtriert die glyzerinhaltige Flüsssissteit von den erstarrten Fettsäuren ab. kocht die Fettsäuren noch einmal mit Wasser auf, läßt wieder erstarra und vereinigt die filtrierten Waschwässer mit dem ersten Filtrat. Letteres wird mit kohlensaurem Natron genau neutralissert und m Wasserbade zur Trockne verdampst. Den aus schweselsjaurem Natron und Glyzerin bestehenden Nückstand behandelt man mit Alkohol, welcha das schweselsjaure Natron ungelöst läßt. Die filtrierte alkoholische Lösung wird verdunstet, der Rücksand nochmals mit Alkohol behandelt und die abermals siltrierte Lösung in einem Platinschälchen auf einem Wasserbade verdunstet.

Begen der Flüchtigkeit des Glyzerins dei 100° C. gibt das vorsiehende Berfahren stets zu niedrige Zahlen. Das zuverlässigke und für alle Fälle anwendbare Berfahren ist die Glyzerindestimmung durch Oxydation mit Permanganat. 1 Molekül Glyzerin liesen quantitativ genau je 1 Molekül Oxaljäure und Kohlensäure, wens man Glyzerin in start alkalischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur mit Permanganat oxydiert:

$$\mathrm{C_3\,H_8\,O_3 + 3\,O_2 = C_2\,H_2\,O_4 + CO_2 + 3\,H_2\,O}.$$

Darauf begründet sich die Glyzerinbestimmung von Beneditt und Zigmondy1), deren Prinzip zuerst von Fox angegeben wurde.

Das Jett wird mit Kalihydrat und ganz reinem Methylaltohol verseift, der Alkohol durch Abdampsen verjagt, der Rückstand in heißem Basser gelöst und die Seise mit verdünnter Salzsäure zersest. Dierauf erwärmt man, dis sich die Jettsäuren klar abgeschieden haben. Bei slüssigen Jetten sest man zweckmäßig etwas hartes Parassin hinzu, um die obenaus schwimmenden Jettsäuren dei dem nun solgenden Abkühlen, welches durch Einstellen der Schale in kaltes Basser bewirkt wird, zum Erstarren zu bringen. Man siltriert in einen geräumigen Kolben, wäscht gut nach, neutralisiert mit Kalilange und sest noch 10 g Askali hinzu. Dann läßt man bei gewöhnlicher Temperatur soviel einer circa Sprozentigen Permanganatlösung zu

¹⁾ Seijenfabritam, 1885, 3. 365.

fliegen, bis die Fluffigfeit nicht mehr grun, fondern blau ober ichwärzlich gefärbt ift. Statt beffen tann man auch fein gepulvertes Bermanganat eintragen. Sodann erhipt man zum Rochen, wobei Manganhyperoryd ausfällt und die Fluffigfeit rot wird, und fest soviel mafferige ichmeflige Saure hingu, als gur pollitanbigen Entfarbung notwendig ift. Man filtriert burch ein glattes Filter von folder Große, daß es mindeftens bie Salfte der gangen Gluffigfeit auf einmal aufnehmen fann, und waicht mit siedendem Basier fehr aut aus. Die letten Baidwäffer find häufig durch etwas Manganhuperorud getrubt; biefe Trubung verichwindet aber bei dem nun folgenden Unfauren mit Effigfaure, indem die badurch frei werdende schweflige Saure gur Birfung gelangt. Man erhipt bis nabe gum Gieden und fällt mit Chlorfalzium ober effigiaurem Ralt. Der Rieberichlag enthalt anger oralfaurem Kalt steis noch Riefeljaure und häufig auch Gips. Dan barf ihn beshalb nach bem Glüben nicht als reinen tohlensauren Kalt bezw. als Kalziumornd ansprechen, sondern nimmt bie Bestimmung bes barin enthaltenen oralfauren Raltes am besten mittels Titration, entweder mit Permanganat in faurer Lojung ober nach bem Gluben alfalimetrisch vor. Schlägt man ben letteren Beg ein, fo loft man ben geglühten Rieberschlag in ca. 1/0-Rormal-Salzfaure und fitriert unter Bufat von Dimethylanilinorange als Indifator mit ca. 1/2-Normal-Natronlauge gurud. Der Titer ber Galgfaure ift meift auf toblensaures Ratron gestellt; 106 Teile toblenfaures Natron entsprechen 92 Teilen Gligerin.

Bu diesem Bersahren ist noch solgendes zu bemerken: Man verwendet zur Berseisung der Fette Methyl= und nicht Athylalkohol, weil der letztere bei gewissen Konzentrationen und einem bestimmten Alkaligehalte der Lösung durch Permanganat in Dralsäure übergeführt wird. Es entstehen dadurch Fehler, die umso größer sind, je mehr Alkohol die Seise beim Eintrocknen zurückgehalten hat. Bei wiederholtem Eindampsen unter Erneuerung des Wassers, um die letzten Reste des Alkohols zu vertreiben, würde auch ein Teil des Glyzerins verloren gehen.

Die Flüssigkeit, welche zur Berarbeitung gelangt, enthält anßer dem Glyzerin noch alle löslichen Fettsäuren, die in dem Fette enthalten waren. Diese Säuren geben aber bei der Orydation mit Permanganat nach der oben gegebenen Borschrift weder Oralsäure, noch eine andere durch Kalt in essiglaurer Lösung fällbare Säure, so daß ihre Gegenwart die Glyzerinbestimmung nicht beeinflußt.

Ob ein durch Extraktion gewonnenes Ol frei von Schwefelkohlenstoff ist, kann man nach D. Braun¹) sehr leicht erkennen, indem man in einem Becherglase unter ca. 60 g Ol 30 g Lauge von 40 °B. rührt und die entstandene Seife eine Stunde an einen warmen Ort stellt. Ist das Ol schlecht gereinigt, so ist die Seise dunkelgrün und stinkend, mit der Zeit aber — nach Wochen oder Monaten — schwindet der üble Geruch, und die Seise erscheint dann äußerlich tadellos.

Die in der Seifenfabrikation angewandten Jette, fetten Gle, Bettfäuren und Barg.

Nachdem wir in den vorhergehenden Abschnitten die physikalischen und chemischen Gigenschaften der Fette eingehend erörtert und die wichtigsten Methoden zu ihrer Prüfung angegeben haben, wollen wir nunmehr dazu übergehen, die bei der Seisensabrikation Berwendung sindenden Fette und fetten Dle zu besprechen.

Man unterscheibet die Fette gewöhnlich nach ihrer Abstammung als Pflanzenfette und Tierfette; wir wollen zunächst mit der Beschreibung der dem Tierreich entstammenden Fette und Öle beginnen.

Vierfette.

Von Fetten und Ölen tierischen Ursprungs finden in der Seisenfabrikation Berwendung: der Talg, das Schweinesett, das Pferdesett, das Knochensett, das Wollsett, der sogenannte Waltalg oder Fischtalg und der Tran.

Talg. Mit bem Namen "Talg" bezeichnet man die Fettmassen, welche sich bei den Wiederkäuern, namentlich den gemästeten, in reichelicher Menge in der Bauchhöhle, im Netz, in der Umgebung der Nieren usw. sinden. Man unterscheidet im Handel Rindstalg oder Ochsentalg von Ochsen, Kühen und Kälbern und Hammeltalg oder Schöpsentalg von Hammeln, Schasen und Ziegen. Die genannten Talgarten kommen in allen wesentlichen Gigenschaften ziemelich miteinander überein; der Hammeltalg hat aber in reinem Zustande vor dem Rindertalg den Borzug größerer Weiße und Harte,

¹⁾ Seifenfabrifant, 1882, S. 6.

bagegen ben Nachteil, daß er schneller ranzig wird, mas ihn zur Berwendung für feine Toiletteseifen unbrauchbar macht. Übrigens ist die Barte des Fettes von derfelben Tiergattung nicht immer gleich; es hängt dies von der Rasse, dem Alter und besonders von der Nahrung bes Tieres ab. Am hartesten ist bas Fett von Tieren, welche mit gewachsenem, trockenem Futter genährt werben, am wenigsten fest bei Fütterung mit Branntweinschlempe. Auch an den verschiedenen Körperteilen eines Tieres zeigt bas Rett nicht dieselbe Sarte und bementsprechend nicht dieselbe Zusammensehung. In dieser Beziehung sind von Leopold Maner, dem Chemiker der Apollokerzenfabrik in Wien, Untersuchungen angestellt, und zwar untersuchte er bas Fett eines dreijährigen ungarischen Ochsen nach ben verschiedenen Körperstellen, wie sie in der Braris unterschieden werden. Seine Untersuchung bezieht fich auf bas Gingeweidefett (Bandelfett). Lungenfett, Netfett, Bergfett, Stichfett (Fett der Halsteile) und Taschenfett (Fett ber Genitalaegenb). Aus den Untersuchungen von Maner, sowie auch aus früheren, die E. Schulze und A. Reinecke angestellt haben, geht hervor, daß die Mengen von Dlein, Balmitin und Stearin in dem Fette eines Tieres von verschiedenen Körperftellen relativ in ein und bemselben Berhältnis stehen, daß 3. B. das sogenannte Taidenfett als bas weichite. b. h. oleinreichite anacsehen werben muß und daß das Eingeweidesett zu den relativ stearin- und palmitinreichsten gablt.

Der rohe Talg, wie er von den Fleischern an die Talgschmelzercien geliesert wird, ist im Zellgewebe eingeschlossen und noch durch Haut- und Blutteile in größerer oder geringerer Menge verunreinigt. Man sortiert ihn jest häusig in den Rohkern und den Rohaussichnitt. Der Rohkern enthält die größeren, zusemmenhängenden Fettmassen: das Eingeweidesett, Herzsett, Lungensett, Stichsett, Taschenssett und Netzett. Zum Rohaussichnitt kommen die stark mit Blut und Hauteilen durchsetten Absälle, das Fett von den Beinen usw. Wird der Talg einige Tage ausbewahrt, wie das bei den Fleischern meist geschieht, so gehen besonders die Blut- und Fleischteile in stinkende Fäulnis über.

Um das Fett von den häutigen Teilen zu scheiden, pflegt man den Rohtalg zunächst mechanisch zu zerkleinern und dann auszuschmelzen. Letteres hat den Zweck, die Zellen zu zerstören, die Fettstügelchen zu schmelzen und so zu einer Masse zu vereinigen. Dies geschieht auf zweierlei Weise: entweder wird der Rohtalg nur gröblich

gerichnitten der Barme ausgesett und der Birfung der letteren allem überlaffen, die hantigen Umhullungen zu öffnen - dies ift die trodene Schmelze -, ober ber Talg wird mit verdunnten Sauren ober Mifalien, welche die Bellsubstang lojen, gefocht - dies ift die naffe Schmelze. Sie wird jest vielfach auch in der Weise ausgeführt, bas man ben Robfern in zugededte, mit Blei ausgeschlagene Befage bringt, die mit Dampfichlange, Auslaghabn, Falltur fur bas Einbringen des Tettes und einem weiten Ablagrohr verfeben find legteres führt die unangenehm riechenden Dampfe in ben Schornfien ober unter ben Dampfteffelroft ab. Auf ben Rohtern lagt man heißes Baffer und erhigt mit Dampf. Letterer wird, nachdem a langere Beit eingewirft hat, abgesperrt, worauf bas geschmolzene, flan Fett an die Oberflache fteigt. Diefes wird jum Bebrauch oder behuje weiterer Reinigung in ein anderes Gefaß abgezogen. Das Bellgewebe bas noch beträchtliche Mengen Fett einschließt, wird nach Bufap von etwas verdunnter Schwefelfaure nochmals mit Dampf aufgetocht Die Zellmembranen werben burch bie Saure eiwas angegriffen und geben bas eingeschloffene Wett leichter ab. Sierbei gewinnt man einen in Farbe und Geruch geringwertigen Tala; bie Menge ber freien Fettsäuren wird jedoch nach Lewkowitsch') nicht vergrößert, da ver bunnte Schweselfaure nicht imstande fei, bas Gett zu verseifen. find von der Richtigfeit biefer Ansicht nicht überzeugt. richtig fein, wenn es fich um Behandlung reiner Neutralfette mit verbunnter Schwefelfaure handelt; etwas anderes durfte es aber jein, wenn das Robfett, das itets etwas freie Wettfaure enthalt, langen Reit in der Barme der Einwirfung von verdunnter Schwefelfam ausgesett wird. Bir glauben boch, daß da eine weitere Berfepung bes Fettes eintritt; benn wie erklart fich sonst die Tatjache, baß fic mit verdunnter Schwefelfaure ausgeschmolzener und forgfältig ausgewaschener Tala bei ber Berseifung anders zeigt als ohne Buigt von Saure gewonnener?

Die Trockenschmelze ist das ältere Bersahren. Das Fett wird zuerst zerhackt und dann in kupserne oder eiserne Kessel gebracht, die auf freiem Feuer stehen. Zuweilen gibt man einige Brozente vom Gewichte des Fettes Wasser zu, was namentlich dann zweckmäßig st. wenn das Fett im Sommer längere Zeit trocken gelegen und von seiner natürlichen Feuchtigkeit durch Verdunstung verloren hat. Unter

¹⁾ Chem. Technologie, Bb. II, E. 16.

allmählichem Steigen ber Temperatur im Reffel flieft bas Tett aus ben Bellen; man läßt es einige Zeit (1 bis 11/2 Stunden lang) tochen (d. h. das Baffer besfelben nimmt Dampfgeftalt an und entweicht). Das Bemifch von Baffer und Rettblaschen gibt ber Gluffigfeit ein mildiges Anjehen; jobald aber Die größte Menge bes Waffers verdampft ift, ericheint das Gett flar. Bahrend ber gangen Beit bes Schmelgens und Rochens hat ber Arbeiter mit einem etwa gwei fuß über ben Reffel herausragenden Rührscheit, das er an bem oben gu Diesem Behufe mit Gijen armierten Reffelrand anlegt und gegen fich gieht, Wett und Grieben in immerwährender Bewegung zu erhalten, damit nichts am beißen Rande und Boden des Reffels anbrennt. Um das geschmolzene Fett von ben Brieben zu trennen, hangt ber Arbeiter ein ftartes Rupferfieb in den Reffel und druckt mit beffen Boden die Grieben nieder, mahrend bas Rett durch die fleinen Sieblocher eindringt. Mit einer Schöpftelle hebt er bas Gett aus bem Siebe heraus und gießt es durch ein leinenes Roliertuch in einen neben dem Schmelzteffel stehenden zweiten Reffel. So wird fortgefahren, fo lange die Grieben noch etwas abgeben. Die Seizung wird während ber gangen Beit in mäßigem Berhaltnis fortgefest, bis die Grieben etwas hart geworden find. Dann werden fie in einen Brefjack gegeben und unter einer ftarten Breffe möglichft langfam ausgeprest. Enthalten fie noch Fenchtigfeit und find fie aus Diesem Grunde noch gabe, fo gerfprengen fie leicht die Bregface. Das Gett, welches von den Grieben abgepreßt ift, lagt fich, wenn das Preffen forgfältig geschah, ohne Nachteil mit bem freiwillig ausgefloffenen vereinigen; häufig wird es, weil es etwas gelblich von Farbe ift, als Wett zweiter Qualitat abgesondert.

Die ruckständigen Grieben sind, wenn frisches Fett richtig behandelt worden, sast geruchlos und hart, gehen aber in heißem Wasser start auf. Sie enthalten außer der Tierfaser und Blut immer etwas Fett. Den Fettgehalt solcher Grieben, die aus sehr sorgfältiger Schmelzung und Pressung hervorgegangen sind, fand Bolley 3 zu $10^{\circ}/_{\circ}$; doch sollen dieselben oft bis zu $20^{\circ}/_{\circ}$ enthalten. Sie sind ein gutes Biehsutter.

Die Trockenschmelze hat sich trot mancher damit verbundenen Unbequemlichkeiten noch immer, wenigstens im Kleingewerbe, in einiger Ausdehmung erhalten. Ihre Borteile bestehen in der Brauch-

¹⁾ Das Beleuchtungswefen. Braunschweig 1862, E. 18.

barkeit der Grieben als Viehfutter, in der Stonomie an Brennmaterial und in der Einfachheit sowohl der Einrichtungen als der Arbeit. Unter die Nachteile ist zu zählen die geringe Ausbeute im Bergleich zur nassen Schmelze, ferner der Umstand, daß es unmöglich ist, eine gleiche Temperatur durch die ganze Schmelze wirken zu lassen (die Temperatur ist am Boden meist zum Nachteil der Farbe und der Beschafsenheit des Talgs zu hoch), und vor allem der unerträgliche Gestank, der sich dabei entwickelt, die Nachbarschaft verpestet und zu polizeilichen Bersolgungen Anlaß dietet. Wenn es sich um das Ausschmelzen von reinem, frischem Talg handelt, so ist der Geruch allerdings nicht bedeutend; da aber der Rohtalg meist schon längere Zeit gelegen hat, so daß Blut und Fleisch, mit denen er verunreinigt ist, bereits in Fäulnis übergegangen sind, so entwickelt sich ein sehr des deutender Geruch, und ist deshalb die einsache Methode des trockenen Schmelzens vom hygienischen Standpunkte aus entschieden zu verdammen.

Da beim Ausschmelzen mit Dampf der Geruch weit leichter zu beseitigen ist, als beim Schmelzen über freiem Feuer, so hat man darauf sein Augenmerk gerichtet; doch reicht die bloße Anwendung einsach gespannter Dämpfe in offenen Gesäßen nicht aus, weil die Temperatur zu niedrig bleibt und überdies durch den Dampf die Membran des Fettes in Leim übergeführt wird, der sich aus dem Talg nur schwer beseitigen läßt. Appert¹) schlug deshalb vor, den Rohtalg mit einem Drittel seines Gewichtes Wasser im Papinschen Topse bei 115 bis 130°C. auszuschmelzen; doch wird auch hierbei der Talg, wenn das Rohsett nicht genügend zerkleinert ist, nicht vollständig ausgeschmolzen.

Werden die Zellen, mit denen das Fett umgeben ist, vor dem Erwärmen möglichst zerstört, so ist zum Ausschmelzen eine ziemlich niedrige Temperatur ersorderlich; es lassen sich dann bei 100°C. Fett und Hautteile leicht voneinander trennen. Es sind verschiedene mechanische Vorrichtungen konstruiert, welche dies bewirken sollen, und wird von denselben bei der Margarinsabrikation und in den Talgschmelzereien, die für diesen Industriezweig arbeiten, ausgiedig Gebrauch gemacht. Da es bei dieser Fabrikation vor allem darauf ankommt, einen Talg zu gewinnen, der möglichst rein ist und nicht durch den Einsluß höherer Temperatur gelitten hat, so wird hier bei einer Temperatur noch weit unter 100°C. geschmolzen.

¹⁾ Dingl. pol. Journ. 31, S. 37.

Bei der Margarinfabrikation findet gewöhnlich eine Sortierung des Rohtalas in Rohfern und Rohausschnitt statt. Der Rohkern wird, nachdem er von anhängenden Fleisch= und Hautteilen befreit und durch Waschen mit kaltem Wasser gereinigt ist, durch geeignete Maschinen zerrissen und zerquetscht und dann meist bei 60 bis 65° C. mit Dampf ausgeschmolzen und nach einigem Stehen von den Berunreinigungen abgegossen. Hierauf läßt man das Tett bei ca. 35 ° C. fristallisieren und prefit es bei dieser Temperatur aus. Der Ruchtand ist Prima-Preßtalg, welcher ber Kerzenfabrikation zugeführt wird; bas abgepreßte Fett ift das zur Runftbutterfabrifation Berwendung findende Prima-Margarin ober Dleomargarin. Der Rohausschnitt gibt ausgeschmolzen ben "premier jus", ber, wie Kerntalg behandelt. Sefunda=Bregtalg und Sefunda=Margarin liefert. Brekt man den Talg bei niedriger Temperatur ab, so erhält man das bei gewöhnlicher Temperatur flüssige Talgöl.

Die Zerstörung ber Zellen, welche ben Talg umgeben, hat man auch durch den Zusat chemischer Mittel zu erreichen gesucht; lettere bieten zum Teil die weitere Unnehmlichkeit, daß fie die Riechstoffe wenigstens teilweise binden oder zerstören. d'Arcet1) mar der erste, ber zu diesem Zweck verdunnte Schwefelsaure empfahl. Man bringt nach ihm zuerst in den Ressel 50 kg der schon einmal gebrauchten verdünnten Säure, dann in vier gleichen Portionen allmählich 1000 kg bes zerhackten Fettes und zulett 150 kg Wasser, welches vorher mit 5 kg Schwefelsäure von 66 ° B. versett wurde. Hierauf wird die aanze Masse erhipt. Unter bem Ginfluß ber Saure, welche die Membranen teils zersett, teils löft, ift die Ausschmelzung auch größerer Partien Talg in 11/4 bis höchstens 21/2 Stunden beendigt. D'Arcet schlug anfänglich ben Rusat ber Säure auch für Schmelzung auf freiem Feuer vor; es ist aber aus verschiedenen Brunden, namentlich in größeren Etablissements, anstatt freien Feuers Dampsheizung in Gebrauch.

In den meisten deutschen Schmelzereien wendet man jetzt, wenn nicht in geschlossenen Apparaten gearbeitet wird, offene hölzerne Bottiche, die mit Blei ausgeschlagen sind, und direkten Dampf an. Wan nimmt auf 100 kg Talg 20 kg Wasser und 1 kg Schweselssäure von 66 ° B. und läßt Dampf von 1 bis 2 Atmosphären übersbruck einströmen.

¹⁾ Dingl. pol. Journ. 36, S. 454.

Eine andere, jedenfalls fehr zweckmäßige Methode bes Schmelzens mit Schwefelsaure besteht darin, das man den Rohtalg, sowie er ron den Fleischern kommt, mit einer Schwefelsaure von 4 bis 5° B. im Bornch übergiest und dann mit Brettern oder Steinen beschwert, is das die Schwefelsaure siets über dem Talge sieht. Man läßt dies is 4 bis 5 Tage siehen und dann die Säure durch ein am Boden des Bottichs besindliches Spundloch absließen. Hierauf wird der Talg mit direktem Damps geschmolzen, was sehr ichnell geht, da die das Tett einschließenden Zellen durch die Behandlung mit der Säure zum Teil zersiort sind. Die bei diesem Schwelzen zurückbleibenden Grieben werden, da sie noch Talg enthalten, nochmals angesäuert und ausgeschmolzen.

Bon Evrard¹) ist vorgeichlagen, statt der Sauren Laugen beim Talgichmelzen zu verwenden. Obwohl die Société d'Encouragement in Paris, welcher dieses Bersahren zur Prüsung vorgelegt wurde, es für eine Berbesserung erklärt hat, ziehen wir doch die Schwelze mit Schweselsaure vor.

Den unangenehmen Geruch, welcher fich beim Talgichmelzen entwidelt, zu beseitigen, find viele Berjuche gemacht worden. Das einfachite Mittel ift, die laftigen Dampfe in eine in der Rabe befindliche Feuerung zu leiten. Die 3dee, die Dampfe auf diese Beise unschadlich zu machen, rührt von d'Arcet her. Er wandte sie bereits 1834 für trodene Schmelze an. Für lettere ist jedoch das Berfahren wenig geeignet, da es geschlossene Apparate erfordert, welche bas notwendige Mühren hindern. Für Dampfichmelze dagegen läßt fich die d'Arcetiche Idee fehr gut verwerten. Grobhaus und Gint2) haben in diefer Hinsicht Bersuche angestellt. Der Schmelzbottich murbe mit einem autichließenden Deckel verseben. Dieser enthielt ein brei Roll weites Loch, auf welches ein Blechrohr aufgesetzt und in einen in der Rahr befindlichen Teuerraum geleitet wurde. Der Inhalt bes Schmelzbottichs bestand aus Rohtalg, erste und zweite Sorte gemischt, und ber jum Schmelzen erforderlichen Menge Schwefelfaure. Als fich die Dampfe in dem Schmelzbottich entwickelten, zeigte fich, daß fie burch das auf den Deckel gesetzte Blechrohr vollkommen ab und in die Flamme zogen, ohne diese zu loichen. Sie ließen an ber Munbung des Schornsteins nicht den geringsten Geruch mahrnehmen.

¹⁾ Dingl. pol. Journ. 120, G. 204.

²⁾ Bolnt. Centralbl., 1857, S. 123.

riechenden Produkte waren also zerstört worden. Grodhaus und Fink versuchten auch die Dämpse unter den Rost der Feuerung zu leiten; allein das Feuer wurde sehr bald gelöscht, so daß sie davon abstehen mußten.

Einen sehr zweckmäßigen Apparat für geruchloses Talgschmelzen auf nassem Wege hat F. Jos. Kurz¹) in Würzburg konstruiert. Da dieser Apparat nicht notwendig Dampseinrichtung voraussest, ist er besonders für kleinere Schmelzereien, die keinen Dampskessel besitzen, zu empsehlen.

Der Talg des Handels hat oft ein schmutiggraues Aussehen. Ein solcher Talg bedars der Läuterung, wenn er durch die gewöhnliche Kalkverseisung oder Autoklavenverseisung auf Stearin verarbeitet werden soll, da sonst die Stearinkerzen kein reines weißes Anschen erhalten, während gerade auf die Weiße der Stearinkerzen meist ein großer Wert gelegt wird. Das Läutern des Talgs besteht in einem Umschwelzen mit Wasser, meist unter Zusaß von Kochsalz, Alaun oder Soda.

Ein sehr einsaches Versahren Talg zu bleichen, besteht darin, daß man ihn zum Schmelzen bringt und hierauf, je nach seiner Beschässenheit, auf 100 kg 6 bis 10 kg Natronlauge von 20 bis 24° B. einrührt und dann ruhig stehen und absehen läßt. Der braune Absah kann zu Harzternseisen Verwendung sinden. Man hat auch versucht, den Talg mit Chlor zu bleichen; doch wird er dabei brüchig.

In reinem Zustande sind die Talgarten beinahe geruchlos; der Hammeltalg aber nimmt, namentlich bei längerem Liegen an der Luft, einen eigentümlichen Geruch an, der nach Chevreul von der Erzeugung einer flüchtigen Fettsäure herrühren soll, die er Hircinsäure nennt, deren Eristenz aber zweiselhaft ist.

Der Talg besteht aus Stearin, Palmitin und Dlein. Ihre Mengen sind in dem Fette von verschiedenen Körperteilen eines Tieres verschieden; das Taschensett ist das oleinreichste, das Eingeweidesett das stearinreichste. Die schon erwähnten Bersuche, welche Leopold Mayer²) mit dem Fett von verschiedenen Körperteilen eines dreijährigen ungarischen Ochsen anstellte, gaben solgende Werte³):

¹⁾ D. R. B. Rr. 21291; Seifenfabritant, 1883, S. 365.

^{*)} Bgl. E. 89.

⁴⁾ Seifenjabritant, 1884, S. 594.

Bezeichnung bes Talgs	Glyserin Proz.	Fettfäuren Proj.	bendligt mg KHO	l g Jethäuren bendtigt mg RUO	Schneizpuntt bes Fettes nach Pohl. o.C.	ErstarrPunst des Fettes nach Pohl. o.C.	Schmelspuntt der Fettiauren nach Pohl. oC.	ErfarePuntt der Fettfauren nach Daltenn. "C.	St.8º C. Edinety. puntt. Uroz	Chance bon 7,4 ªC. Ceffare.
Gingeweidefett	8,6	95,7	196,2	201,6	50,0	35,0	47,5	44,6	51,7	48,3
Lungenfett	8,6	95,4	196,4	204,1	49,3	38,0	47,3	44,4	51,1	48,9
Regfett	8,7	95,8	193,9	203,0	49,6	34,5	47,1	43,8	49,0	51,0
Herzfett	8,8	96,0	196,2	200,3	49,5	36,0	46,4	43,4	47,5	52,5
Stichfett	8,8	95,9	196,8	203,6	47.1	31,0	43,9	40,4	38,2	61.8
Zafdjenfeit	9,0	95,4	198,3	199,6	42,5	35,0	41,1	38,6	33,4	66,6

Die Fettproben von einem zweiten Ochsen, unbekannter Abstammung und Alters, ergaben folgende Schmelzpunkte ber Fettsäuren: Bandelfett 51° C., Nepfett 50° C., Stichsett 47,5° C., Lungensett 50,5° C., Herzsett 49° C., Taschenfett 43° C.

Die Verseisungswerte der verschiedenen Talgsorten zeigen keinen großen Unterschied, was sich leicht daraus erklärt, daß Ölsäure und Stearinsäure sast die gleichen Mengen Alkali binden. Es beansprucht nämlich: 1 g Ölsäure 198,7 mg, 1 g Palmitinsäure 218,9 mg und 1 g Stearinsäure 197,3 mg ütkali zur Verseisung. Die Jodzahl von Talg bestimmte Hübl zu 40,0, Demski und Morawski die Jodzahl der aus Talg abgeschiedenen Fettsäuren zu 25,9 bis 32,8.

Die Beurteilung des Talas erfolgt im Sandel, abgesehen von ber Farbe, meist jett nach dem sogenannten Talatiter, b. h. nach dem Erstarrungspunkt seiner Settfauren. Bon Finkener 1) ift zu feiner Bestimmung ber in Fig. 3 abgebildete Apparat empfohlen, ber auch von den deutschen Rollbehörden angenommen ift. Er besteht aus einem mit Klappendeckel versehenen viereckigen Rasten von Buchenholz von 70 cm lichter Beite, 144 cm lichter Sohe und 9 mm Band. ftarte und enthält einen Glasfolben, deffen Rugel einen Durchmeffer von 49 bis 51 mm besitt, und ein in den Hals bes Rolbens eingeschliffenes Thermometer. In der Mitte des Raftenbobens ift ein 22 mm hoher Kork befestigt, in bessen kleiner Bertiefung ber Rolben zu stehen kommt. Wenn bas eingeschliffene Thermometer in ben Kolbenhals eingesett ift, fällt der Mittelpunkt seiner Rugel mit bemjenigen des Kolbens zusammen. In dem Schliff des Thermometere ift parallel zur Are eine Rinne angebracht, sobaß bie Luft in dem Rolben immer unter dem Drucke der Atmosphäre steht. Der

¹⁾ Mitt. aus den fonigl. tedn. Berfuchsanftalten, 1890, 3. 153.

Dals des Kolbens ist unten etwas erweitert (25 mm weit), damit die Kugel des Kolbens beim Erfalten des Fettes sicher gefüllt bleibt, wenn man das stüssige Fett dis zur Marke am Halse eingefüllt hat. Die Thermometerkugel hat 9 mm Durchmesser, der dünnere Teil des Thermometers 5 mm und der Schliss 12 mm. Die Teilung des Thermometers geht dis 75°C. und läßt 1/2 Grade ablesen. Die Thermometerröhre hat ein etwas größeres Reservoir, sodaß das Thermometer dis 120°C. erhist werden kann, ohne zu platzen. Die Bestimmung des Erstarrungspunktes selbst geschieht in solgender Weise: Eine Durchschnittsprobe des Fettes wird in S. 30 angegebener Weise mit alkoholischer Kalilauge verseist, von den abgeschiedenen, gewoaschenen und getrochneten Fettsäuren werden 150 g in einer uns

bedeckten Borgellauschale auf dem fiedenden Bafferbade zum Schmelgen gebracht und nach bem Schmelgen noch mindestens 10 Minuten barauf steben gelaffen, bis das Wett eine flare Fluffigfeit bilbet. Dierauf wird das Wett in das Kölbchen bis zur Marke eingefüllt. Das Kölbchen wird fofort in ben Raften gestellt, ber Dedel zugeklappt und fo eine rafche Abfühlung verhindert. Nachdem bas Thermometer auf ungefähr 50° C. gefallen ift, beginnt man, die Temperatur in Zeitraumen von zwei zu zwei Minuten abzulesen und aufzuschreiben. Rach einiger Beit fangt bas Thermometer au, langjamer zu fallen, bleibt einige Minuten steben, fteigt wieder und beginnt gulegt wieder zu fallen. Der hochste Stand gibt ben Erstarrungspunkt an. Rach erfolgter Bestimmung wird ber Rolben in warmes Baffer gestellt, bas



Fig. 8.

geschmolzene Fett ausgegoffen und bas erkaltete Kolbchen mit Ather gereinigt.

Der Talg kommt häusig durch Wasser, Schmut, Hauteile usw. verunreinigt in den Handel. Man ermittelt dies nach der S. 67 ansgegebenen Methode. Er wird serner häusig mit billigeren Fetten, wie Knochensett, Darmsett, Fett aus Küchenabsällen, Rückständen von der Margarinsabrikation usw. verfälscht. Diese Verfälschungen sind nicht immer mit Sicherheit nachzuweisen. Am besten dienen Schmelzpunktbestimmungen (nach Woltenhaar soll Talg, dessen Schmelzpunkt unter 40°C. liegt, nicht mehr zugelassen werden); zweckmäßig ist es aber, nicht den Schmelzpunkt des Talges

selbst, sondern den Erstarrungspunkt der daraus abgeschiedenen Fettsäuren zu bestimmen, da die Schmelzpunktbestimmung des Fettes, wie schon erwähnt, je nach der angewandten Wethode ziemlich verschiedenartige Werte ergibt. Der Erstarrungspunkt der aus Talg abgeschiedenen Fettsäuren darf nach Dalican nicht unter 44°C. betragen.

Nach Leopold Mayer 1) kommt seit einiger Zeit Talg vor, der mit destilliertem Wollsett versälscht ist. Der bedeutende Gehalt von Cholesterin im Wollschweiß gestattet, diese Versälschungen leicht nachzuweisen. Man verseist den Talg mit Ükkali und schüttelt die erhaltene Seise mit Üther aus. Dieser nimmt das Cholesterin auf und läßt es beim Verdunsten zurück. Nach Zusak von Salzsäure und Eisenchlorid zeigt der Rückstand eine violette Färbung. So soll noch ein Gehalt von 5% Wollsett im Talg sich nachweisen lassen.

Berfälschungen mit Baumwollsamenstearin kann man nach Leopold Mayer²) nachweisen, indem man das Fett schmilzt, im Trockenkasten bei 35°C. fristallisieren läßt und nach ca. 18 Stunden durch ein Tuch abpreßt. Bon dem Filtrat bestimmt man die Jodzahl, welche bei dem Filtrat aus kottonölhaltigem Talg 75 bis 80, aus reinem Talg ca. 55 beträgt.

Bis zur Einführung des Palmöls, Kotosöls und Palmternöls war der Talg das wichtigste Fett der deutschen Seisensabrikation. Vor mehreren Jahren, als die Margarine-Industrie einen mächtigen Ausschwung nahm, erreichte der Preis des Talges eine Höhe, daß sein Gebrauch für Seisenzwecke auss äußerste eingeschränkt wurde und man schon den Augenblick herankommen sah, wo seine Verwendung zur Unmöglichkeit werden würde; dies ist jedoch nicht eingetroffen: heute sind die Preise des Talges wieder solche, daß er mit Vorteil zur Seisensabrikation herangezogen werden kann. Er sindet Verwendung zur Fabrikation von Kernseisen, von Sichweger Seisen und von Naturkornseise.

Talg verseift sich nur mit schwachen Laugen; hat man nur dieses Fett im Ansah, so ist, je nachdem der Talg frischer oder älter ist, zu Ansang eine Lauge von 8 bis 10° B. erforderlich. Mit dieser bildet er leicht eine Emulsion, die in eine chemische Verbindung übergeht, sobald es zum Sieden kommt. Fährt man mit dieser Lauge fort, fertig zu

¹⁾ Seifenfabritant, 1883, @. 258.

²⁾ Benedift=Ulzer, Analnse der Fette und Wachsarten, 4. Aufl., Berlin 1903, 3. 840.

sieden, so erhält man damit schon einen zähen, dicken Seisenleim, wie dies bei keinem andern Fette der Fall ist. In der Regel siedet man jedoch nicht mit so schwacher Lauge weiter, sondern nimmt 12 bis 15 grädige, dis die Berbindung einen klaren, zähen Leim bildet, dessen vollständige Abrichtung durch ein graues Rändchen, welches sich rasch auf dem Spaten bilden muß, sich kennzeichnet.

Bahrend die meiften Fette, wenn einmal die Berbindung mit Lauge eingeleitet ift, fehr gut und rasch die weitere, noch erforderliche Lauge aufnehmen, geht dies bei Tala nur allmählich vor fich: man ift gezwungen, die Lauge nur nach und nach zuzugeben. Bei raichem Bugeben ber Lauge tann es tommen, daß man einen Seifenleim im Reffel hat, welcher, tropbem er Schärfe zeigt, noch trube und ungefättigt ift. Diejem Abelftand ift am beften burch Bufat von etwas ichwacher Lange bei maßigem Feuer abzuhelfen. Der Leim wird fich allmählich Haren, bis alle Scharfe verschwunden ift, und erft bann wird fich berausstellen, wieviel Lauge noch zur vollständigen Berfeisung notwendig ift. Es tann ferner leicht tommen, daß man burch Rugeben von zu ftarter Lange, etwa von 200 B. und darüber, ben Berband wieder vollständig ftort, fodaß Lauge abläuft. hier tann ebenfalls nur ichwache Lauge ober Baffer bei langfamem Sieden helfen. In gang ichwierigen Gallen führt eine langere Unterbrechung des Siedens und überiprigen der Seife mit Baffer immer jum Biele.

Biel schneller und sicherer als auf freiem Fener geht die Verseifung mit direktem Dampf vor sich. Auf diese Weise läßt sich ein großer Ansat in kurzer Zeit in einen klaren, schaumfreien Leim umwandeln, der, richtig ausgesalzen, auch einen schaumfreien, fertigen Kern auswirst, sodaß ein Klarsieden für die meisten Zwecke nicht weiter erforderlich ist.

100 kg Talg geben, mit Natronlange verseift, im höchsten Falle eine Ausbente von 165 kg; boch erhalt man bei fo hoher Ausbente stets eine sehr konfistenglose, waiserhaltige Seife.

Schweinesett. Beim gemästeten Schwein findet sich unter der Haut eine dicke Fettablagerung, der Speck; außerdem sind Fettablagerungen in der Bauchhöhle, im Netz, an den Nieren usw. Während ersterer im srischen oder geräucherten Zustande sast ausschließlich als Nahrungsmittel dient, sindet das letztere Fett, wenn es von den Grieben ausgelassen ist, vielsach zu andern Zwecken Verwendung und bildet als
Schwalz einen nicht unwichtigen Handelsartifel. Es dient zur Darstellung von Salben, Komaden und Toiletteseisen und zum Einschmieren

von Lederwert; in Amerika ist es auch Material für die Steamsfabrikation. Während bei uns das Schmalz allgemein auf freiem Feuer ausgeschmolzen wird, soll das Ausschmelzen in den großartigen Schweineschlächtereien Nordamerikas vielsach mit gespannten Dampser von 110 bis 115°C. erfolgen.

Das Schweinesett ist von körniger, salbenartiger Konsistenz, rem weiß und angenehm schmeckend; an der Lust wird es ziemlich raid gelb und ranzig. Es besteht aus den Glyzeriden der Laurinsaur. Myristinsaure, Balmitinsaure und Olsaure, sowie aus geringen Mengen Linolsaure und vielleicht auch Linolensaure. Den Schmelzpunkt der Schweineschmalzes sindet man außerordentlich verschieden angegeben: die Angaben schwanken von 26 bis 42° C. Dies dürste, abgesehen von der Berschiedenartigkeit der Bestimmungsmethoden, daher rühren daß das Fett von den verschiedenen Körperteilen verschieden hart ist Am härtesten ist das Liesensett, dann solgt das Rückensett, während das Bauchsett das weichste ist. Das geschmolzene Schweinesett erstart sehr langsam und gewinnt erst nach längerer Zeit seine natürliche Festigkeit wieder. Die Berseifungszahl ermittelte Valenta zu 195,3 bis 196,6, die Jodzahl Habl zu 57,6 bis 60.

Aus dem Schmalz wird in ähnlicher Weise wie aus dem Talg ein Ol abgeschieden, das unter dem Namen Lardoil von Amerika aus in großen Massen in den Handel gebracht wird. Die Stadt Eincinnan, in einer ausgedehnten Getreidegegend gelegen, ist der Mittelpunkt einer ebenso ausgedehnten Zucht von Schweinen, welche dort in großen Anstalten fabrikmäßig, gegen 300 000 Stück im Jahre, geschlachtet und unter anderm auch auf Fett verarbeitet werden. Mehr als 30 Fasbriken beschäftigen sich damit, die sesten Teile des Schweinesettes von den slüssigen abzuscheiden. Das seste Fett wird als Solarstearin den Stearinsabriken zugesührt.

Das Schweineschmalz kommt häusig verfälscht im handel vor. Das hauptverfälschungsmittel ist Wasser. Um das Fett fähig zu machen, größere Quantitäten davon auszunehmen, sest man etwas Alaun oder Kalf oder Boraz zu. 1% Kalkhydrat oder 2 bis 3% Allaun verdeden schon 10 bis 12%. Wasser. Läßt man das Fett zergehen und wieder erfalten, so sehen sich die fremden Körper unten ab und können leicht nachgewiesen werden.

Bevor die bebeutende Zollerhöhung auf Schmalz eintrat, wurden große Mengen amerikanisches Schweineschmalz in deutschen Seisenfabriken verarbeitet.

Es verhalt fich den Laugen gegenüber abnlich wie Talg; je alter und rangiger es ift, um jo leichter geht die Berfeifung por fich, während frische, neutrale Wette zu Anfang eine ichwache Lauge erfordern. Sehr beliebt war bies Gett fur die Berfiellung glattweißer Rernseisen. Bibt Schweinefett an und fur fich eine fehr weiße Seife, auch wenn es infolge ichlechter Behandlung eine gelbliche ober schmutige grave Farbe angenommen bat, fo ift es boch infolge ber Spedigfeit und ber etwas meichen Beschaffenheit ber Seife mehr gur Berarbeitung in Gemeinschaft mit Kernol und Kotosol, welche eine magere und iprobe Seife geben, geeignet, fodaß fich lettere Rette mit erfterem in ihren Eigenschaften vorzüglich ergangen. Schon 1/4 ober beffer 2/5 Schmalz im Anfan genugen, um eine icone, feste und auch garte Seife gu geben. heute findet gutes Schmalz nur noch zu Toiletteseifen Berwendung. Bei den faltgerührten Rotosfeifen fann es bis zur Balfte des Anfages genommen werden und wirtt dann bedeutend verbeffernd auf diefe Seifen.

Bon ben Abbeckereien erhalt man öfter noch Schweinejett, bas meift dunkel gefarbt und übelriechend ift. Es leiftet zu Eschweger Zeifen, wenn es mit zu Rern vorgesotten wird, vorzügliche Dienste, besonders bei reichlichem Kernöl im Ansak, da fich diese beiden Wette and hier in ihren Eigenschaften trefflich ergangen. Auch hier wurde der geeignetste Anfat 2 Teile Schmals auf 3 Teile Kernol ober 3 Teile Schmalz auf 5 Teile Rernol fein. Gin großerer Unfat von Schmalz tonnte leicht ein weiches oder flediges Produtt ergeben.

Die Ausbente an reiner Rernseife burfte wohl meift 155% erreichen; doch ift zu beachten, daß, je weicher ein Gett, alfo je geringer ber Wehalt an festen Gettsäuren ift, um fo niedriger die Ansbeute an reiner Rernfeife ausfällt.

Bierdefett. Das Bierd ift febr arm an Wett. Bei aut genabrten Tieren findet fich am Salfe, am fogenannten Ramme, eine giemlich ftarte Fettablagerung. Durch Ausschmelzen wird biefes Rammfett gewonnen. Es ift gelb von Farbe, von butterartiger Konfisteng und bient vielfach als Schmiermittel. Das im Sandel porfommende Rammfett zeigt einen fehr verschiedenen Schmelgpuntt.

Das Pferdefett ift hauptfächlich Broduft der Abbedereien und bas, was die Seifensiedereien bavon verarbeiten, fiammt wohl ausschlieflich baber. Es ift dann ein mehr ober weniger buntel gefärbtes Wett, von idmalgartiger Konfisteng und meift üblem Beruch. Es ift gewöhnlich fein reines Pferbefett, sondern enthält Schweinefett, Rnochenfett ufw. Durch Behandlung mit farter Lauge, ahnlich wie wir is beim Talg beschrieben haben, lagt co fich bleichen und gibt bann ein fehr autes Material auch fur weiße Seifen, mahrend ber buntle Cas für duntle Seifen Berwendung finden tann. Meift find Diefe Geite giemlich rangia, jodaß icon mit einer Mittellauge Berband ergielt wird, Die vollständige Berfeifung geht damit leicht und raich von ftatten. Die Berwendung dieser Gette gu Sausseisen ift fo ziemlich Dieselbe wie bie des Schweinesettes, und fie find bei billigen Rernolpreifen ein recht brauchbares Material fur die harten Seifen. Ermähnenswert ift noch ber eigentumlich fußliche Geruch des Pferbejettes, welchen es bei der Berarbeitung zeigt. Da reine Kernölseifen einen ftrengen Geruch haben. fo ift es fur dieje ein fehr geeigneter Bufat, um biejen Geruch abm ichwächen. In den talteren Sahreszeiten bilbet bas Rammfett auch einen teilweifen Erfaß für Tala bei Raturfornseifen. Es liefert allerding! ein weicheres Korn als Tala.

Anochensett. Die Knochen aller Tiere enthalten Fett. Raber untersucht ist dieses Fett noch nicht; doch scheint es im allgemeinen mit dem vorherrschenden Fette übereinzustimmen; nur ist es reicher an ölsäuregligerid, daher weicher und leichter schwelzbar. Man kann das Fett, wenigstens zum großen Teil, gewinnen, indem man die Knochen mechanisch zerkleinert, sie hieraus in einen Kessel bringt, dar zum Teil mit Wasser gefüllt ist, und zum Kochen erhist. Das Fett kommt an die Obersläche, von wo es mit einem eisernen Lössel abgeschöpft und dann durch ein Sieb gegeben wird, welches die seinen Teile zurückhält. Wenn man bemerkt, daß kein Fett mehr abgeschieden wird, nimmt man mit einem durchlöcherten Schöpfer die Knochen heraus und ersett sie durch frische, sodaß das Wasser mehrmals wundt werden kann.

Das meiste Knochensett wird jest als Rebenprodukt bei der Berarbeitung der Knochen auf Knochenkohle oder Knochenmehl gewonnen. Die Knochen werden vor ihrer mechanischen Zerkleinerung entweder gleich "gedämpst" und ersolgt dabei die Fettgewinnung, oder se werden vor dem "Dämpsen" in besonderen Apparaten zur Fetterkabtion mit Benzin behandelt. Das "Dämpsen" besteht darin, daß die Knochen in geschlossenen eisernen Zylindern einige Stunden einem Dampsdruck von 2 bis 4 Atmosphären ausgeseht werden. Aus da dann abgelassenen Brühe, die Leim, Fett und Unreinigkeiten enthält,

icheibet sich beim Stehen bas Rett oben ab. Es wird nach bem Erfalten abgeschöpft und nochmals mit Wasser unter Zusat von Rochfalz umgeschmolzen.

Bei der Ertraktion mit Bengin (zu diesem 3wecke find eine große Anzahl Apparate konstruiert und meist patentiert worden) wird das Fett vollständiger aus den Knochen gewonnen, als beim Dämpfen; nur hat das ertrahierte Fett den übelstand, daß der Benzingeruch ihm ftark anhaftet und schwer zu beseitigen ift. Man reinigt ce, indem man es auf Salzwasser umschmilzt und langere Zeit Dampf einftrömen läßt.

Das durch Auskochen frischer Knochen gewonnene Fett ist von weißer bis gelblicher Farbe, von schwachem Geruch und Geschmack und weicher Konsistenz. Es wird, gut gereinigt, schwer ranzig und bildet beshalb eine gute Daschinenschmiere. Das von den Knochenmehlfabriken in den Sandel gebrachte Knochenfett, das zum großen Teil aus alten, teilweise in Fäulnis übergegangenen Knochen gewonnen wird, ist mehr ober weniger bunkel gefärbt und besitt einen unangenehmen Geruch. Es enthält stets nicht unbedeutende Mengen freier Fettfäuren, sowie häufig fettsauren Ralt, welcher gestattet, dem Fett größere Mengen Wasser einzuverleiben, und milchsauren Kalt.

Die im Sandel vorkommenden Anochenfette zeigen fehr verschiebenen Schmelxpunkt (von 20 bis 28 ° C.), mas bei einem folchen Abfallfett leicht erklärlich ift. Den Schmelzpunkt ber Fettfäuren aus Rnochenfett, welches von frischen Knochen gewonnen war, ermittelte Subl zu 30 ° C., ben Erstarrungsgrad zu 28 ° C. (Bestimmung nach bem Pohlichen Verfahren). Die Verseifungszahl bestimmte Balenta au 190,9, die Jodacht der abgeschiedenen Fettfäuren Demsti und Morawsti zu 55,7 bis 57,3. Bei Untersuchung von Knochenfett hat man fein Augenmerk hauptfächlich auf Schmutz und Baffergehalt au richten.

Das gewöhnliche Anochenfett des Handels läßt sich schwer, oft garnicht bleichen. Die häufig bafür empfohlene Bleiche mit saurem dromjauren Rali und Schwefelfaure ober Salgfaure führt in ben seltenften Fällen zum Riel. Je höher ber Brozentgehalt an freien Fettfäuren ift, um fo größer werden bie Schwierigfeiten, die fich bem Bleichen entgegenstellen. Rach Lewkowitsch') laffen fich Produkte, Die mehr als 50 % freie Fettsäuren enthalten, nicht mehr bleichen

¹⁾ Lewfowitich, Chem. Technologie 2c., Bb. II, C. 389.

Extractionssett läßt sich nach dem genannten Chemiter überhaupt nicht mit Ersolg bleichen; selbst wenn eine Bleichmethode zu einem auscheinend guten Resultate geführt hat, so treten sowohl die dunste Farbe wie der unangenehme Geruch bald nach dem Pleichen wieder auf.

Da die Knochensette des Handels viel freie Fettsäuren enthalten, so verbinden sie sich leicht mit stärkeren Laugen, die einen großen Wehalt an kohlensauren Alkalien haben. Im übrigen aber ist die Beschassenheit dieser Fette eine außerordentlich verschiedene. Es kommen Knochensette vor, die in Farbe und Konsistenz sast geringeren Talg gleichen und daher ein sehr gutes Material sür die Seisensabrikation abgeben, während andere schlechtem destillierten Dlein ahmlich sind und allein versotten keine zusammenhängenden Kernsloden zu bilden vermögen. Selbst bei besseren Knochensetten zeigt sich die Unterlauge meist mehr oder weniger trübe und bildet beim Erkalten eine leimige Haut, auch wenn start ausgesalzen ist, eine Folge der in den Fetten enthaltenen Unreinigkeiten.

Enthält ein Knochensett beträchtliche Mengen Kalksalze, so ist es zweckmäßig, es zuvor mit verdünnter Schweselsaure zu behandeln. – Extrahierte Knochensette verarbeitet man am besten überhaupt nicht zu Seise, sondern überläßt sie den Stearinsabriken.

Die Ausbeute, welche Knochensette ergeben, ist, abgesehen von den durch Schmuß und Wassergehalt bedingten Schwankungen, eine sehr verschiedene. Ein gutes, sestes Knochensett kann eine Ausbeute von 150 bis 155%, an reiner Kernseise ergeben, welche ziemlich sest und speckia, doch nicht so weiß wie Talgkernseise ist.

Das Knochensett sindet für sich allein bei der Seisensabrikation wenig oder gar keine Berwendung, wohl aber dient es in Gemeinschaft mit andern Jetten vielsach zu Kern- und Eschweger Seisen. Sehr bedeutend ist sein Gebrauch zu Harzkernseisen, während es zu glattweißen Kernseisen weniger geeignet ist, da auch das beste Knochensett nicht die reine weiße Seise gibt, welche gerade bei dieser Seise so sehr begehrt ist. Auch zu Schwierseisen ist das Knochensett wit verwendbar. Zu gekörnten Seisen können hellere Knochensette ganz gut Verwendung sinden, aber nur dann, wenn das Aussehen der Seise erst in zweiter Linie steht, wie es meist dei Textisseisen der Fall ist, da auch das hellste Knochensett immerhin eine dunkte Seise gibt. Bei Olseise fann man im Sommer geringe Mengen mit Leinöl verarbeiten.

Bollfett. Die Bolle der Schafe enthält eine nicht unbedeutende Menge Fettsubstang, die fich aber nur schwer verseifen lagt. Die genaue demische Zusammensetzung ist noch nicht genügend ermittelt. Sicher ift, daß bas Wollfett aus einem Gemisch von Eftern und freien Altoholen besteht. Unter letteren kommen Cholesterin und Jocholefterin in beträchtlicher Menge vor. Außerdem enthält ber fogenannte Bollichweiß nicht unbedeutende Mengen von Kaliseifen. Das durch ather ober Schwefelfobleuftoff aus ber roben Bolle ausgezogene Fett hat eine gelbliche Farbe und den eigentumlichen Bollgeruch. Durch majferige kauftische Alkalien wird es nicht vollständig verseift. Selbit langes Rochen mit altoholischer Kalilauge unter gewöhnlichem Drucke bewirft nicht vollständige Berfeifung. altoholat oder absoluter Alfohol und metallisches Natrium oder altoholisches Rali unter Druct führen raich Berfeifung berbei.

Die Bolle wird vor ihrer Berarbeitung entfettet. Dies erfolgt gewöhnlich in der Beife, daß man fie mit Seife, Soda, Ammoniat oder Ballerde maicht. Aus den Baichmaffern laffen fich die Rettjubitangen wiedergewinnen. Die Seifenwäffer werben mit Saure verfest, worauf fich ölige Maffen ausscheiben, welche neben Cholesterinfetten bis zu 30 % freie Fettfauren enthalten.

Statt wie oben angegeben, bie Bolle burch Baichen zu entfetten, hat man vielfach versucht, bas Wett aus ber Wolle burch ein flüchtiges Lojungsmittel, Schwefelfohlenftoff, Bengin, Amplalfohol, Ather auszuziehen; diese Art der Wollentsettung ist jedoch mit sehr großer Schwierigfeit vertnüpft. Sie besteht hauptfächlich barin, nach Entfernung des Jettes aus der Bolle das Lojungsmittel, von dem fie durchdrungen ift, wieder zu gewinnen, ohne die Bollfafer zu gefährden, und icheint von ben verschiedenen bis jest vorgeschlagenen Extractionss verfahren tein einziges zu dauernder Berwendung gelangt zu fein.

Für die Seifensabrifation bat das Wollfett feinen großen Wert, tann für fich allein nicht verarbeitet werden und findet hauptfächlich bei Sargfeifen Bermendung.

Das Bollfett befiet die Eigenschaft, mit Baffer Emulfionen gu bilden, die von der Saut leicht absorbiert werden. Dies hat Beranlaffung zur Ausarbeitung verschiedener Methoden gu feiner Reindarftellung gegeben. Das gereinigte Bollfett tommt entweder in mafferfreiem Buftande unter dem Ramen Adeps lanae ober im mafferhaltigen als Lanolin in den Sandel und bient als Brundlage für Salben und Pomaden.

Das Wollfett läßt sich mit überhitztem Basserdamps destilleren und bildet dann eine weiße oder gelbliche Masse, die bei ungesähr 42 °C. schmiszt und bei 40 °C. wieder erstarrt. Dieses destilliem Wollsett soll öfter als Berfälschungsmittel für Talg dienen (vgl. Talg)

Tran. Ebenso ausschließlich wie von ben Biederfäuern ber Tale und ben Didhantern bas Schmalz, wird von Seejangetieren und Fischen ber Tran geliefert. Die verschiedenen Transorten tommen darin überein, daß sie bei gewöhnlicher Temperatur flussig und von eigentumlich unangenehmem Geruch und Geschmad find. Eigenschaften rühren von ber Beimengung flüchtiger Fettfauren be: Es find barin ftets Balbrianfaure fruber für eine befondere Game, Phocagaure gehalten), mahricheinlich auch Butterfaure und Gifigiam über die Fettfäuren, welche in Form von Triglogeriden in ben Tranen vorfommen, ift noch wenig betannt. Die Stelle ba in den andern Olen enthaltenen Olfaure icheint hier zum Teil von ber Physetölfäure eingenommen zu werden. In mehreren von Scofängetieren abstammenden Tranen find Berbindungen enthalten, die feine Glygeribe, fondern Ather ber höheren Fettalfohole find. - Alle Tran ift etwas in taltem, mehr in heißem Altohol und ziemlich leicht in Ather loslich. Die meisten Trane werben durch gasformiges Chlor geschwärzt, mabrend ein anderes Tierol, das Klauenol, Durch Chlor gebleicht wird.

Die Trane unterscheibet man nach ihrer Abstammung als Trane von Seesaugetieren und Trane von Fischen; erstere unterscheidet man wieder als Robbentrane und Waltrane, lettere als Lebertrane und Fischtrane oder Absaltrane.

Die Seefängetiere, die in ihren einzelnen Familien den Abergang von der Form der Bierfäßler zu der Form der Fische darstellen, sind, um ihr Fett zu gewinnen, seit jast drei Jahrhunderten der Gegensiand einer so eiseig betriebenen Jagd, daß ihre Zahl sich bereits sehr ge lichtet hat und schließlich ihr gänzlicher Untergang droht. Sie umsassen die Ordnung der Pinnipeden oder Flossensüßler und da Cetaceen oder Baltiere; erstere sind im Wasser lebende, behaarn Sängetiere mit fünszehigen Flossensüßen, von denen die hinteren nach rückwärts stehen, mit vollständigem Zahngebiß, ohne Schwanzstosse, leptere ebenfalls wasserbewohnende Sängetiere mit spindelförmigen unbehaartem Leib, flossenähnlichen Borderfüßen und horizontaln Schwanzslosse, ohne hintere Extremitäten. Die Binnipeden zerfallen

in die Phociden (Robben) und die Tricheciden (Balrosse), die Cetaceen in die Sirenen, Balaniden (Bartenwale), Physetcriden (Botfische), Hopperdontiden. Monodontiden und Delphiniden. Alle diese Ticre haben zwischen ben äußeren Sautbeden und bem eigentlichen Mustelfleische eine mehr ober weniger bide Schicht von Sped.

Bon ben genannten Familien sind die Sirenen bereits fast gang ausgerottet. Die Delphine, obwohl fehr gahlreich, liefern nur wenig Tran, weil ihre Jagd schwierig, gefährlich und am wenigstens einträglich ist. Der meiste Tran kommt von Robben, Balrossen, Botfischen und Balfischen.

Die Robben und Balroffe werden mit Reulen erschlagen; von den autartigen Gattungen, wie ber Seeelephant (Cystophora proboscidea Nilss.) hat man schon 1200 Stud in einer Woche, ja 400 Stud in einer halben Stunde getötet; ein Stück gibt 14 bis 15 Atr. Tran. Ein Walroß (Trichecus rosmarus L.) gibt bei 18 bis 20 Kuß Länge und 10 bis 12 Fuß Umfang 15 bis 30 3tr.

Die Bot= und Balfijche werden bekanntlich von eigens ausge= rusteten Schiffen, den Walfischsangern, in den Bolarmeeren gejagt. Der Walfischfang ist bald nach Erfindung des Kompasses bei den Basken ums Jahr 1372 aufgekommen; diesen folgten die Reeder von Borbeaux 1450, dann die Englander von Sull aus 1598, zulest die Sollander 1611 von Amsterdam aus. Diese letteren hatten eine geraume Reit den Sandel mit Tran fast allein in den Sänden; sie erbeuteten in den 46 Jahren von 1722 bis 1867 auf 5886 Schiffen 39 907 Wale im Werte von 100 Millionen Talern; heute find fie von den Englandern, noch mehr von den Amerikanern überflügelt, welche 1841 in die Sudsee allein 600 Segel schickten.

Den Balfischsängern ift zwar der Fang selbst sehr wenig, besto mehr aber die Kahrt in die hohen eisvollen Breiten gefährlich. Im Jahre 1819 gingen fast 16, im Jahre 1821 fast 14 und im Jahre 1830 über 26 von 100 ausgelaufenen Schiffen zu Grunde. Dabei ift die Ausbeute den größten Bechielfällen unterworfen. Go fingen die hol= ländischen Grönlandfahrer 1708 mit 108 Schiffen 1291 Stud, 1709 mit 137 Schiffen nur 631 Stud Bale.

Potfische werden 60 bis 70 Jug, Walfische 80 bis 100 Jug lang bei einem Gewicht von 2500 Btr. und einer Speckmasse, die im Mittel amischen 200 und 300, oft bis 400 3tr. Tran liefert.

Der Tran wird durch Ausschmelzen des Specks meift auf bestimmten Stationen, die in der Nähe der Fangorte liegen, von den

Balfischfängern gewonnen; teilweise wird jedoch auch ber Sped an schnitten und in Faffer verpactt mit in die Beimat genommen. Auf ber Fahrt geht die Daffe in fanlige Garung über, wodurch zwar das Ausfließen des Trans wesentlich erleichtert, aber auch ein außent wibriger Geruch entwidelt wird. Der faule Sped wird in Jaffem mit Siebboden geworfen, in benen ein Teil bes Tranes von felbit ausfließt. Die häutigen Rudftande werden in Reffeln ausgefocht wobei gang abnlich wie beim Ausschmelzen des Talges perfahem wird. Die von den Membranen befreite flussige Gettmaffe lafte man zuerst durch Absegen flaren, gapft sodann den flaren Teil ab und erhipt diefen in großen fupfernen Pfannen bis etwas über 100 °C. wobei einzelne Unreinigkeiten fich abscheiben und ein Teil ber burd Die Faulnis erzeugten flüchtigen Bestandteile entfernt wird. Sowoll beim Aussieden des Spedes wie bei biefem Rochen entwickelt fich ein jehr übler Geruch, weshalb die Transiedereien gewöhnlich in under wohnten Gegenden angelegt werben. Rach bem Erloichen bes Feuers wird dem Tran etwas Baffer zugesett, damit die in der Rube fich absehenden Teile nicht am Boben seftleben. Aus bem Refiel in große Behälter gegoffen, wird er burch Rubenlaffen nochmals gellan und dann in ben Sandel gebracht. Der Bobenfat in ben Rlargefagen heißt Trutt; er wird gewöhnlich, bevor er in den Sandel fommt, nochmals der Reinigung unterworfen.

Werden die Trane unter O' abgefühlt, so scheibet sich festes Ten ab. Dieses bilbet abgeprest ben jogenannten Waltalg oder Fischtalg.

Im Kops mehrerer Cetaceen, namentlich des Potssiches (Physeter macrocophalus), besindet sich zwischen dem Schädel und der ihn bedesenden, mehrere Zoll starten Specklage, und zwar unter einer Ausbreitung von saseriger Haut, worauf die Specklage ruht, eine Höhlung, die durch eine wagerechte Zwischenwand in zwei durch verschiedem Össungen verbundene Kammern geteilt ist. Diese Kammern, serner eine vom Kops bis zum Schwanz verlausende Röhre und zahlreiche im Körper zerstreute Säckhen enthalten einen eigentsmlichen, von dem der Specklage wesentlich verschiedenen Tran, der während des Erfaltens von der Blutwärme auf die gewöhnliche Temperatur eine Menge kleiner Kristallblättichen absett. Dies ist der Walrat (Sperma esti), der noch von dem flüssigen Teile, dem Walratöl, geschieden und gereinigt werden muß. Dies geschieht durch Filtrieren, Abpresseund schließlich Auskochen mit etwas Kalis oder Natronlange, dem ein Nachspülen mit kaltem Wasser solgt. Der Walrat dient namentlich

in England zur Darftellung von Lugusterzen, mahrend bas Balratol ein ausgezeichnetes Schmiermaterial bilbet.

Minder bedeutend fur die Technif als die eben ermahnten Tranforten find die Trane von Fischen. Bon letteren merben gewöhnlich nur die Lebern zur Tranbereitung benutt; besonders bienen bagu die Lebern einiger Gadusarten, namentlich bes Rabeljan (Gadus morrhua). Bur Gewinnung des Trans ließ man früher die Lebern faulen und prefte fie bann aus; der Rudftand wurde ausgetocht und lieferte eine geringere Transorte. Seute werben die Lebern meift mit Bafferdampf behandelt, wodurch man schönere, hellere Trane erhält, von schwachem Geruch und Weschmad nach Wischen und von nur sehr schwach saurer Reaftion, mahrend die nach alterer Methode bereiteten Trane meift giemlich ftart fauer reagieren.

Die sogenannten Fischtrane ober Abfalltrane werden burch Austochen von Gifcabfallen mit Baffer gewonnen. Der Tran, welcher fich babei ausicheidet, wird abgeichopft und zur Rlarung in große Bottiche gebracht.

Berfälichungen kommen bei Tranen bauptfächlich in ber Beije por, daß beffere Tranforten mit geringeren verjest find, Berfalfchungen, die fich meift schwer oder gar nicht nachweisen laffen. Die Untericheidung der einzelnen Trane von einander macht im allgemeinen noch große Schwierigkeiten. Die spezifischen Gewichte find nicht febr verschieden, fie liegen amischen 0,915 und 0,930. Die Schmelapuntte ber abgeschiedenen Gettsauren, die Berfeifungszahlen und die Bodgablen geben ebenfalls nicht genügende Anhaltspunkte gur Untericheidung der Trane.

Eine Beimischung von fremden Wetten zu Tran joll man erkennen tonnen, wenn man I Teil Tran mit 2 Teilen tongentrierter Schwefeljaure in einem hohen Glase gut burcheinander mischt; es foll nur dann eine flare Mijchung geben, wenn dem Tran feine jremden Gette beigemischt find 1). - Harzole in Tran laffen fich nach der früher angegebenen Methode gur Bestimmung in Fetten leicht nachweisen.

3m Sandel fieht man vor allem barauf, daß der Tran bei langerem Lagern feinen truben Bodenfas hat, und fteben Trane, bei welchen dies der Fall ift, weit niedriger im Preise.

Bahrend die befferen Lebertrane in der Medigin Berwendung finden, dienen die geringeren Lebertrane, die Abfalltrane, die Robben-

¹⁾ Beitichr. f. analyt. Chemie 2, C. 444.

und Waltrane vorwiegend industriellen Zweden. Früher mar Erm in Nordbeutschland das Hauptmaterial für die Schmierseifenfabrikation: heute, wo man fast überall möglichst helle und nicht stark riechende Schmierseifen verlangt, wird in ben beutschen Seifensiedereien wenig ober gar kein Tran mehr verarbeitet. Die meisten Trane verseifen sich leicht und geben gute Ausbeuten; doch ist lettere nicht bei allen Tranen gleich. Die größte Ausbeute gibt ber Subsectran, ein Waltran (hauptsächlich von Balaena australis); er wird aber im Winter fest, so bag er sich nur im Sommer gut zu Schmierseifen verarbeiten läßt. (Er ift ziemlich stearinhaltig, welches schon bei 15° C. auszufristallisieren beginnt; auch enthält er etwas Walrat) Der bunnflussige Archangeltran, ein Robbentran, eignet sich begegen auch zu Winterseifen. Der gewöhnliche Beringstran und der Aftrachantran (ebenfalls ein Beringstran) find dickfluffig wie Subsectran und daher auch nur zu Sommerseifen gut verwendbat Der Astrachantran hat einen urinartigen Geruch, so daß er roh nicht versotten werden kann. Man kann ihm diesen Geruch nehmen, wenn man ihn entweder auf 220°C. erhipt ober nach Zusat von Chlorfall gelinde erwärmt.

Das Walfett ober ber Fischtalg, welcher noch nicht sehr lange im Handel ist, zeigt sich von außerordentlich verschiedener Beschaffenheit. Es kommen Fette vor von ziemlich heller Farbe, nicht unangenehmem Geruch und talgartiger Konsistenz, während andere ganz dunkel gefärbt und schmierig sind und den reinen Trangeruch haben. Früher kam Transat in großen Posten in den Handel und wurde massenhaft zu Schmierseise verarbeitet; heute ist er, wenigstens für die deutschen Seisensieder, unverwendbar. Es scheint, daß dieser Transat, sür den man wahrscheinlich eine andere Verwendung nicht gefunden hat, hauptsächlich mit zum Walfett genommen und dabei nicht immer genügend gereinigt wird. Man macht zuweilen im Handel einen Unterschied zwischen Walfett und Fischtalg, indem man mit ersteren Namen die geringeren, mit letzteren die besseichnet

Das Walfett läßt sich zu Kern= und Leimseisen verwenden. Es verseift sich leicht mit 12 grädiger Ascher= oder Anatronlauge. Wird der klare schaumsreie Leim mit stärkerer Lauge weiter behandelt, so zeigt er eine gute Festigkeit; doch erst auf dem zweiten oder dritten Wasser wird er einigermaßen hell. Gutes Walfett gibt eine Ausbeute an Kernseise bis zu 130 %,; es kommen aber auch viele Fette vor, die infolge ihres Schmus= und Wassergehaltes eine weit geringere

Ausbeute liefern. Auch ber beste Fischtalg, bem tein unangenehmer Beruch anhaftet, zeigt beim Sieben Trangeruch, ber auch noch an ber fertigen Seife zu bemerken ist. Am geeignetsten ist baber bas Fett für solche Seifen, bei benen Barg mit verwandt werden fann.

Pflanzenfette.

Aus der Reihe der dem Bflanzenreich entstammenden Fette und fetten Dle findet eine große Angahl zur Darstellung von Seifen Berwendung. Bon festen Bflanzenfetten find es besonders das Rofosol, bas Balmol und bas Balmternol. Sehr geeignet für die Seifenfabrifation find auch noch verschiedene andere feste Bflanzenfette ber Tropen, wie Sheabutter, Illipeol, Binentalg, dinefischer Tala, Rafaobutter, Difafett, Dusfatnugbutter, bie aber wegen ihres zu hohen Preises bisher wenig ober gar feine Anwendung gefunden haben und deshalb nur furz Erwähnung finden follen. Bon fluffigen Bflanzenfetten finden Bermenbung Dlivenöl, Sefamöl, Erdnußöl, Riginusol, Baumwollfaatol, Leinöl, Niggeröl, Leindotterol, Maisol und in geringer Menge Rüböl und Mohnöl.

Rotosol. Das Rotosol ist das aus dem zuerst mildigen, später mandelkernartigen Inhalt der Kokosnuffe durch Auskochen oder Auspreffen gewonnene Fett. Die Kofosnuffe find die Früchte der Kofospalme (Cocos nucifera), die fast in allen Tropenländern vorkommt. Diefe Balme wird bis 30 m hoch und blüht fast das ganze Sahr, so baß zu allen Jahreszeiten Bluten, unreife und reife Früchte rund herum unter ber Krone hangen. Bon ber Blütezeit bis jum Abfallen ber Frucht vergeht ein Jahr. Die Kofosvalme trägt vom achten bis aum hundertsten Jahre Früchte, am reichlichsten amischen dem amangiaften und dreißigsten, und zwar jährlich 200 bis 300 Stud. Diese Früchte, Steinfrüchte, find faft fo groß wie ein Menschenkopf, eiformig, etwas dreikantig, glatt, rotlich, grunlich oder bleichgrau; unter bem bicken, ichwammigen, faserigen Bewebe liegt die Steinschale, welche am Brunde drei Bertiefungen hat und schwärzlichsbraun, rauh, holzig und steinhart ift. In ihr befindet sich vor der Reise der Kotosnuß eine masserhelle, jugliche Flussigeit, die sogenannte Rokosmilch; bei der Reise verschwindet sie allmählich, indem sie sich zu einem weichen, egbaren Rern bilbet, ber spater fehr hart, fast hornartig wird. Diese Samenferne, Koprah ober Copperah genanni, find länglich rund, babm einen Durchmeffer von 10 bis 12 cm und enthalten 60 bis 70% gen

Ilm das Öl zu gewinnen, wird der Samenkern aus der Schale herausgenommen, einige Zeit in Wasser gekocht, dann zerkleinert und gepreßt. Die durch das Pressen erhaltene milchige Masse wird in großen Kesseln erwärmt und das obenaus schwimmende Fett abgeschöpft. Die besten Einrichtungen zur Darstellung des Kotosöls besinden sich am Cenlon und auf Malabar (Cochin). Dort ist die Hauptkultur der Kotospalme, und von dort kommt das meiste Öl nach Europa. In neuster Zeit werden die getrochneten Samenkerne, die Koprah, vielsach nach Europa gebracht und durch Auspressen oder auch durch Erwebtion auf Öl verarbeitet. Die Koprah enthält 60 bis 70% Fett; man unterscheidet sie als "sundried" (an der Sonne getrochnet) und "kilndried (auf der Darre getrochnet).

Das Kotosöl hat frisch eine schöne weiße Farbe, einen milden Geschmack und einen eigentümlichen, nicht unangenehmen Geruch; es wich aber leicht ranzig und nimmt dann einen etwas unangenehmen, stedenden Geruch und fraßenden Geschmack an. Der Schmelzpunkt des gam frischen Dles soll bei 20° C. liegen; das gewöhnliche Ceplon- und Cochinöl des Handels zeigt einen Schmelzpunkt von ungesähr 24° C. Das von Elaeis dutyracea stammende brasilianische Kotosöl hat nac Chateau einen Schmelzpunkt von 27° C. Durch taltes, nicht schritartes Pressen läßt sich aus dem Samentern der Kotosnuß ein Egewinnen, welches schon unterhalb 20° C. schmilzt, bei 12 die 13° C. erstarrt und sich dabei die 15° C. erwärmt. Ein solches OI dient we den Heimatländern der Kotospalme als Nahrungsmittel, tommt aber sonst nicht in den Handel.

Das Kotosöl enthält hauptsächlich die Glyzeride der Laurosearus. Myristins, Palmitins und Caprinsaure. Ferner sind geringe Mengus Caprons und Caprylsaure nachgewiesen. St. Evre und Bromeis wollten in dem Kotosöl besondere Fettsauren, die sie als Cocinsaure bezeichneten, gefunden haben; Heint hat jedoch nachgewiesen, daß du Cocinsaure von St. Evre Gemische von Laurosearinsaure mit Caprinsaure und die Cocinsaure von Bromeis Gemische von Laurosearinsaure und Myristinsaure gewesen sind.

Das Kofosöl besitzt unter allen bis jest untersuchten Fetten die höchste Berseifungszahl, durch welche es von allen andern Fetten, mit Ausnahme des Palinternöls, welches ihm in dieser Beziehung am nächsten steht, leicht unterschieden werden kann. Der Grund hierint

ift in seinem Gehalt an Laurostearin, Myrifiin und Caprolin zu suchen. Balenta unterjuchte verschiedene Rofosole auf ihre Berfeifungszahl und fand Rablen von 257.3 bis 268.4. - Die Robjahl bes Rofosols ermittelte Subl gu 8,9, die Jodgahl ber abgeschiebenen Gettfauren Demsfi und Moramsti zu 8.39 bis 8.79. Der Schmelapuntt ber abgeschiedenen Gettfäuren beträgt 24,5 bis 25° C., der Erstarrungspunft 19 bis 20.5° C.

Das Rolosol zeigt infolge feines hoben Gehaltes an Lauroftearin bei der Berfeifung ein von den meisten übrigen Fetten abweichendes Berhalten: es verlangt ftarte abende Laugen und bilbet Seifen, Die fich nur ichwer ausfalgen laffen. Die burch Ausfalgen gewonnenen Rernseifen find hart und sprode und haben fehr geringen Waffergehalt. Das Rofosol lagt fich auch auf fogenanntem talten Bege verfeifen, b. h. es tann bei einer Temperatur, die wenig über der seines Schmelgpunttes liegt, burch Ginrubren ftarfer Ablaugen in Seife übergeführt werden. Die Seifen aus Rotosol haben die Eigenschaft, eine große Menge Baffer aufzunehmen, ohne an Refligfeit und Unjehen zu verlieren. Sie find ferner leicht lostich in Baffer und ichaumen babei ftart; boch ift ber Schaum bei weitem nicht fo nachhaltig wie ber von Talgfeifen. Seifen ans reinem Rotosol haben ferner, auch wenn tein Uberschuß an Alkali vorliegt, die unangenehme Eigenichaft, daß fie bei empfindlicher Saut brennen und Rote erzeugen, auch neigen fie fehr zum Rangigwerden und werden bann übelriechend und unanschnlich.

3m Sandel tommen bei uns hauptfachlich 3 Sorten Rofosol vor: Cochinol, Centonol und Roprahol (auch Sarburger oder Magdeburger Kotosol genannt). Bon biefen ift bas Cochinol bas beste und am reinsten in ber Farbe. Bum Berfeifen auf taltem Bege ift es am geeignetsten; es ift aber nur bann bagu gut, wenn es nicht zu alt ift. Bei altem Dl, welches ichon einen ziemlichen Grad von Rangibität bat, tritt, wenn es mit ber ftarten Lauge zusammengerührt wird, ein ju ichnelles Dichwerden ber Daffe ein, auch zeigt fich bann leicht Kornerbilbung in ber Seife. Das Cenlonol ift gewöhnlich giemlich rangia, wenn es zu uns fommt, auch haben die Seifen baraus ben Fehler, daß fie nicht rein weiß find, fondern ins grane fallen. Das Roprahöl ist meist sehr wenig rangig und beshalb auf taltem Wege aut verfeifbar; es liefert aber ebenfalls nicht rein weiße Seifen und ift beshalb nicht gur Fabrifation von Toilettefeifen geeignet. Der eben erwähnte Abelftand lagt fich aber burch folgende Lauterung beseitigen: 750 kg Koprahöl werden mit 15 kg Sodalauge von 6" B. und 10 kg Wasser eine halbe Stunde gekocht, und während der Zeit wird sleihig abgeschäumt. Hierauf sest man $1^4/_2$ kg Salz hinzu, schäumt von neuem ab und läßt eine weitere halbe Stunde kochen. Dasselbe wiederholt man unter Hinzusügung von $1^4/_2$ kg Salz nochmals und läst das Öl dann über Nacht stehen, damit das Salzwasser sich vollständig absehen kann.

Bur Berftellung von rein weißen Toilettefeifen auf faltem Bege ift es notwendig, daß das Rofosol eine vollfommen weiße Farir hat und außerdem feine oder nur gang wenig freie Fettfäuren bentt; ein Gehalt von 11/20/0 an letteren wird als außerste Brenze bezeichnet. Ans diesem Grunde empfiehlt es fich, foldes Ol auf semm Behalt an freien Gettfauren zu untersuchen. Dr. R. Diefch 1) perfahn hierbei folgendermaßen; In einem Siedetolbehen von ca. 250 com Inhalt werden 100 cem reinen Alfohols von 95 bis 96% mit einem Tropfor alloholischer Phenolphtaleinlöfung verfest. Sierzu wird tropfenweie solange Normal-Natronlange zugegeben, bis eine beutliche Rosafarbung eingetreten ift. Da ber Spiritus aus ber Luft Rohlenfaure absorbiet, so ist hierzu meist etwas mehr als ein Tropsen ersorderlich. Der Allfohol wird jum Sieden erwarmt und 10 cem geschmolzenes Rotosol aus einer Bipette zugesett. Die Bipette wird badurch vollständig ent leert, daß sie zweimal mit Alkohol vollgesogen und ausgeblasen wird. Das Ol loft fich im Alfohol vollftandig ober fajt vollftandig auf, und hierzu wird tropfenweise folange natronlauge zugegeben, bis die am jangs vorhandene Rotfarbung wieder eintritt. 1 cem Natronlauge entspricht bann 2,2% freier Fettfaure.

Berfälfchungen bes Rotosols burften nicht vortommen.

Unter dem Ramen Mannheimer Kolosbutter, seiner Pstanzenbutter, Lactina, Vegetaline usw. kommen seit einigen Jahren Speisesette in den Handel, welche aus Kolosol bereitet sind, indem demselben durch geeignete Bersahren namentlich die freier Säuren, welche ihm einen üblen Geschmack verleihen, entzogen sind Nach Herz³) geschieht dies durch Waschen mit Alkohol, nach Jeserte durch Digestion des geschmolzenen Fettes mit Magnesia.

Balmöl. Das Palmöl wird aus der Frucht verschiedemt Balmenarten, hanptsächlich von Avoira Elaeis oder Elaeis guianensis

¹⁾ Ceifenfabritant, 1896, 3. 253.

²⁾ Chem. 3tg. 1889, 3. 264.

und Elaeis melanococca, durch Auspressen und Austochen gewonnen. Die bauptfachlichsten Erzenquisorte find bas westliche Afrika (Buinea) und Subamerifa (Bujana); aber auch aus ber nordamerifanischen Union, von den Rangrischen Inseln, Madeira und andern Orten wird Balmol bezogen. Das meute und befte Balmol fommt von ber westafritanischen Ruste sudlich von Sinoë in der Republit Liberia bis Cameroon in der Bai von Benin. Die Fruchte von Avoira Elaeis find dunkel orangegelb, beinabe braun, von der Große eines Taubeneies; fie machfen in großen, traubenabnlichen, mit vielen Stacheln perichenen Gruppen der grunen Blattfrone und fiten amischen den Zweigen ber Traube jo fest, daß man bei einer noch nicht angebrochenen Bruppe feine einzelne herausnehmen tann. Werben aber Die oberen Zweige abgeschnitten, fo fallen Die Fruchte beinahe von felbit beraus. Die leere Traube bilbet ein Buichel von Ameigen, welche am Produftionsorte als Befen benutt werden. Die von einem öligen, faserigen Fleische umgebene breiklappige Rug enthalt einen Stein, und Diefer umichließt einen Rern, welcher ein febr ichones, feines Ol liefert. Letteres wird jedoch in ben Produktionslandern iehr selten, meift nur in Europa durch Auspressen ober burch Extrattion mit Schwefeltoblenftoff ober Bengin gewonnen. Es ift biefes bas jogenannte Balmfernol ober Balmnugol. Das eigentliche Balmol wird aus dem öligen Gleifch, welches die Rug umgibt, gemonnen.

Infolge ber überaus roben Beife, in ber bas DI von ben Ginacborenen gewonnen wird, gehen ungeheure Mengen verloren. Man lägt die Balmfruchte liegen, bis fie beinabe in Faulnis übergeben. Sodann werden fie in großen Mörfern gestampft, und bie Steine, welche dabei unversehrt blieben, werden herausgenommen. Der auf biefe Beife gewonnene Brei wird erwärmt, hierauf in ein Tuch geichlagen und ichließlich in einer Preffe von fehr primitiver Einrichtung ausgeprefit. Gie besteht aus zwei fest in die Erde gerammten, oben und unten durch farte Querhölger verbundenen und auseinandergehaltenen Pfoften. Durch ben oberen Querbalten geht eine runde Offnung, burd welche ein Gabelameig gestecht wird, ben man burch einen awischen Die Gabel gestedten langen Stab in Umbrehung verjegt. Das Preftuch wird in ein aus den ftarten Jasern der Blatter von der Sumpfpalme angefertigtes Det geschlagen, beffen eines Enbe an bem unteren Duerholz, bas andere, obere, an dem Birbel befestigt wird. Durch die Drehung ber Stange wird nun bas Ol ausgerungen. Die Brefe rückstande werden in Wasser gekocht, wobei das in ihnen noch emhaltene Dl aussteigt und abgeschöpft wird. Auf diese Weise wird die bessere Sorte gewonnen; sie ist an der Küste dünnstüssig. Eim geringere Sorte wird bereitet, indem man das von den Steinen befreite Fleisch in mit Lehm ausgeschlagene Gruben bringt und sich selbst überläßt. Die Masse geht bald in Fäulnis über und wird dum. Das Ol steigt an die Oberstäche und wird abgeschöpft; doch wird, um teinen Berlust zu haben, von der Fleischsubstanz so viel als möglich zugesetzt.

Das Palmöl hat orangegelbe bis rotbraune Farbe, butterarige Konsissenz und, wenn es nicht ranzig geworden, was leicht geschieht einen veilchenartigen, nicht unangenehmen Geruch. Der Schmelzpunkt des frischen Palmöls liegt nach den Bestimmungen von Papen wir nach denen von Boudet und Pelouze bei ungesähr 27° C., das ranzig gewordene hat einen höheren Schmelzpunkt, und sind Schmelzpunkte bis zu 42,5° C. beobachtet worden. Der Schmelzpunkt der aus Palmöl abgeschiedenen Fettsäuren schwankt zwischen 47 met 48° C., ihr Erstarrungspunkt zwischen 40 und 45° C. Die Betsseisungszahl des Palmöls ermittelte Balenta zu 202 bis 202,5, die der abgeschiedenen Fettsäuren zu 206,5 bis 207,3. Die Jodzahl betränt nach Hübl 51,5.

Das Palmöl besteht im wesentlichen aus Palmitin und Olein. Sehr charafteristisch für dieses Fett ist der große Gehalt an frein Fettsäuren, welcher schon in frischem Palmöl 12% beträgt, in gang altem auf 100% steigen kann. Das Glyzerin scheidet sich dabei zum größten Teile als solches aus und kann durch Ausziehen mit Wassen gewonnen werden.

Der gelbrote Farbstoff des Palmöls wird durch die Verseisung nicht zerstört, so daß die aus rohem Palmöl gesottene Seise eine gelbe Farbe zeigt. In der Stearinsabrikation wird bei Unwendung von saurer Verseisung und Destillation der Farbstoff zerstört, nicht abet bei Autoklaven» und gewöhnlicher Kalkverseisung. Das Bleichen des Palmöls kann auf sehr verschiedene Beise bewirkt werden; doch sind es hauptsächlich drei Wege, die zur Erreichung dieses Zweckes eine geschlagen werden. Es sind dies: Aberhitzung, Wärme und Lust und chemische Agentien. Nicht alle Palmöle können mit Erfolg gebleicht werden. Lagosöl und Old Calabar liesern gute Resultatisssichungsgrote Ole jedoch, wie Kongoöl, hat man bisher nicht bleichen können.

Überhitung, b. h. rasches Erhiten bis auf eine Temperatur von 220 bis 240 ° C., ist das einfachste Mittel, den Farbstoff zu zeritoren. Ift das DI unrein, fo lautert man es zuerft durch Schmelzen mit Waffer und Abheben ber flaren Fluffigkeit von den darauf abgesetten Unreinigkeiten, füllt es bann in einen eisernen Ressel, so bak Diefer bis zu 2/8 davon voll ift, verschließt wegen der lästigen Dampfe mit einem Deckel - letterer ift mit einer Offnung gum Probeziehen au verseben und burch ein Rohr mit dem Schornstein in Verbindung zu setzen, um den Dämpfen Abzug zu gewähren — und erhitt rasch bis zu ber angegebenen Temperatur. Bei ben meisten Balmölsorten genügt eine Temperatur von 220 ° C.; es tommen aber auch Balmole vor, welche eine höhere Site bedingen.

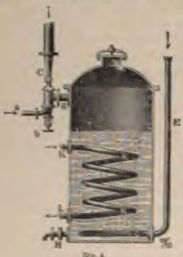
Rlevaia1), weiland Obermeister der Seifensiederinnung in Leivzig. welcher ber Bleiche durch Überhitzung fehr das Wort redet, läßt lebhaft feuern bis auf eine Temperatur von 200 ° C. und dann vorsichtig weiter bis auf 215 bis 220° C. und erhält diese Temperatur eine Stunde lang ohne Umrühren. Nach einer halben Stunde zeigt das Palmöl schon eine zitronengelbe Farbe und ist ganz klar. Nach einer bis anderthalb Stunden ift in der Regel die gelbe Farbe ganzlich verschwunden, das Palmöl erscheint schmutziggrau; gibt man einige Tropfen auf einen Teller, so bemerkt man, daß feine Rohlenteilchen darin schwimmen. Jest zieht man das Feuer vollständig heraus und läßt das Palmöl ruhig im Reffel fteben. Bei einiger Übung wird man leicht beurteilen können, ob das Öl noch einige Beit in der angegebenen Temperatur gehalten oder lettere noch erhöht werden muß.

War das Ol vor dem Erhitzen geläutert, so zeigt es sich nach dem Erkalten weißlich mit einem Stich ins Braune; war es nicht zuvor geläutert, so erscheint ce schmutziggrau von vielen barin fein zerteilten Rohlenteilchen. Lettere schaden nicht, wenn das Ol zu Seifen verarbeitet mirb, die ausgesalzen merben. Rlepzig mar ber Unsicht, daß die gebildete feine Rohle die Bleiche bewirke; dies ist jedenfalls nicht richtig, was daraus hervorgeht, daß auch bestgeläuterte Dle, wo die Kohlebildung nur eine höchst unbedeutende ist, durch die Hipe gebleicht werden. Das Bleichen beruht einfach darauf, daß der Farbstoff bes Palmöls durch die hipe zerstört wird. Dieses Bleichversahren hat den Übelstand, daß die Kesselböden sehr leiden. Der

¹⁾ Die Palmölbleiche durch Rohlenstoff, Leipzig, 1857.

Bewichtsverluft beträgt, wenn forgfältig gearbeitet wird, bei guten, reinem Balmol 1 bis 11/20/2.

Um mit Barme und Luft zu operieren, bedient man sich entweder eines Siebes, das abwechselnd in das auf 100°C. erwärmte DI eingetaucht und wieder in die Höhe gehoben wird, wo es dans durch seine Löcher das slüssige Jett in dunnen Strahlen sallen lift, oder eines Schauselwerkes, mittels dessen man fleine Mengen des geschwolzenen Oles über die Oberstäche der Flüssigigkeit hebt, um et aus einer Höhe von 1 bis 2 Just wieder niedersallen zu lassen. Die Bleiche hat vor den übrigen Balmölbleichen den Borzug, daß bei ihr der angenehme Geruch des Oles nicht leidet. Für geringe Sowist sie nicht anwendbar; bei diesen kann höchtens die chemische Bleich



zum Ziele führen. Aus der Farbe bei Oles läßt sich mit ziemlicher Sicherheit auf seine Bleichsähigkeit schließen: se mehr die Farbe aus dem Röllichen ins Braune übergeht, um so schwem läßt es sich bleichen. Seisen aus Balmöl das durch Licht und Lust gebleicht ist, werden viel langiamer weisals Seisen aus Ol, das auf chemischen Bege gebleicht wurde.

Jum Bleichen mit Barme und Lat eignet fich vorzäglich ber Körtingiche Dampfitrahl . Luftlaugeapparat, von welchem Fig. 4 eine Abbildung zeigt. C ift der Luftlaugeapparat, bel erfolgt der Dampfeintritt, b ift am

Spindel jum Regulieren des Dampies, g der Absaugefungen, K ein Dampiseizichlange, H der Ablaßhahn für das Dl und E das Luis zuführungsreht. Um mit dem Apparat zu arbeiten, wird zu nächst der Climbalt des Kessels mittels der Dampsheizsichlange mit ca. 100°C erwärmt, dann wird der Lustlanger in Betrieb geispweicher oberhalb des Oles eine dem Olbestande entsprechende Lustlerre erzeugt und die durch das Lustrohr eintretende Lust, sowie du mas dem Ole sich bildenden Dämpse unter dieser Lustlerre absaut. Die durch das Lustrohr eingeführte atmosphärische Lust mit mit einer großen Anzahl Leiner Löcher nahe dem Boden des Kessels ein und micht sich auss immigste, indem sie nach oben steigt, mit der

Ole. Auf diese Weise kann man in ca. 2 Stunden 20 bis 25 Btr. Balmol fehr icon hell bleichen. Db die Bleiche beendigt ift, erkennt man an Proben, welche man durch ben Sabu H entnimmt und auf einer Borgellauschale erkalten läßt. Der Bleicherfolg bei diesem Berfahren ift, fofern bas DI burch ben Sauerftoff ber Luft allein bleichbar ift, ein vorzüglicher. Durchaus notwendig ist dabei aber, daß bas aur Berarbeitung tommende Ol ichmus- und wasserfrei ift, ba man sonit fein ichones gebleichtes Ol erhalt. Um bas Robol genügend rein zu erhalten, ift es nötig, es tags zuvor zu ichmelzen und über Nacht fich abseten zu laffen. Der Betrieb dieser Anlage ift ein auherordentlich einfacher und gegenüber ben bisherigen Berfahren angenehmer, da die Öldämpfe burch ben Luftfauger fofort abgeführt werden und in dem Raume eine reine Luft bleibt.

Die demifde Bleiche wird mit orndierenden Gubstangen ausgeführt. Als Drydationsmittel dient am besten die Chromfaure, b. h. ein Gemisch von doppelt dromsaurem Rali und Salgfaure, und ift dies wohl das einzige chemische Mittel, welches bente noch gum Bleichen von Palmöl Anwendung findet. Diefe Bleiche wird jest in ben meiften Seifenfabriken wie folgt ausgeführt: Das Balmol wird zunächst geläutert, indem man es auf Baffer schmilzt. Rach dem Absegen der Unreinigkeiten schöpft man vorsichtig das flare Ol oben ab und in ein reines Jak und lakt es hier bis auf 50 ° C. erfalten. Bei tuchtigem, anhaltendem Durchfruden gibt man auf 1000 kg Ol 50 kg Salzfäure und 12 kg doppelt chromfaures Rali, das man anvor in 24 kg tochendem Baffer geloft hat, in das DI. Nachdem bas lettere 10 bis 15 Minuten burchgearbeitet ift, zeigt es eine bunkle, ichmußiggrane Farbe. Bisweilen jest man jest noch einige Rilo Schwefelfaure hingu. Das Rruden wird fortgejest, bis fich bas Ol gang tlar mit einem blaulichen Schein zeigt. Best hort man mit dem Rruden auf. Man gießt dann noch zum Auswaschen mit Silfe einer Wieftanne 60 bis 80 kg heißes Baffer über bas Ol, bedt bas Faß gut zu und lagt es bis jum andern Tage fiehen, damit fich das Dl aut abfest.

Bei vielen Balmölforten tommt man mit erheblich weniger doppelt dromfaurem Rali aus: haufig genugen icon auf 1000 kg Ol 5 bis 6 kg bes Chromfalges. Der Schreiber Diefer Beilen, ber fruber viel Palmol gebleicht hat, verfuhr in der von Bollen empfohlenen Beile, baß er in 1000 kg geschmolzenes und in einen Solzbottich gebrachtes Palmol bei 50 ° C. 5 kg diromfaures Rali gab, ftarf umruhrte, dann 10 kg Salzsäure und schließlich $^{1}/_{2}$ kg Schweselsäure zusetze und das Durchkrücken eine halbe Stunde fortsetze. Hierauf wurde Probe gezogen. Zeigte sich das Öl noch gelb, so wurde noch mehr chromsaures Kali, Salzsäure und Schweselsäure zugesetzt und damit fortgesahren, bis der erwünschte Erfolg erreicht war. War dies eingetreten, so kan das Öl in einen kupsernen Kessel und wurde hier längere Zeit mit Wasser gekocht, um alle Bestandteile des Bleichmittels zu beseitigen. Hierauf blied das Öl gut zugedeckt einige Zeit stehen, und schließlich wurde das klare, oben ausschwimmende Fett abgehoben.

Das durch chromsaures Kali gebleichte Palmöl hat nicht selten einen Stich ins Grüne, weil es etwas Chromoryd enthält. Dies kann ihm durch längeres Rochen mit verdünnter Salzsäure entzogen und ein tadellos weißes Produkt hergestellt werden. Nach dem Kochen mit der verdünnten Salzsäure muß das Öl noch auf reinem Wasser umgeschwolzen werden.

Die Bleiche mit chromsaurem Kali ist die teuerste von den drei Bleichmethoden, dafür aber auch die sicherste. Tropdem wird häusig geklagt, daß bei ihrer Anwendung das Öl nicht weiß genug wird. Es ist dies meist nicht Schuld des Versahrens oder des in Arbeit genommenen Palmöls, sondern hat gewöhnlich seinen Grund darin, daß das Öl zu heiß der Bleiche unterworsen wurde.

Bei der chemischen Bleiche geht der angenehme, veilchenartige Geruch des Palmöls fast ganz verloren.

Das Palmöl kommt in sehr verschiedenen Sorten im Handel vor. Das am meisten geschätzte ist das Lagosöl. Es zeigt eine tiesvrange, aber klare Farbe und ist da, wo cs ungebleicht zum Färben Anwendung sindet, die wertvollste von allen im Handel vorkommenden Sorten, da auch eine schöne, klare Seise damit erzielt wird. Meisist es auch ziemlich rein und hinterläßt wenig Satz und Unreinigkeiten. Ein weiterer Vorzug dieses Dles liegt darin, daß es weniger ranzig ist und daß an sehr heißen Tagen, wenn die Fässer durch längeren Transport gelitten haben, wohl etwas breitges Fett heraustritt, aber kein Öl absließt, wie dies bei den geringeren Sorten Palmöl, namentlich den sogenannten gereinigten Cameroons, der Fall ist. Der Hauptvorteil jedoch, welchen das Lagosöl gewährt, liegt darin, daß es sich sehr gut bleichen läßt, besser als alle andern Sorten. Wird es mit Hiese oder mit Lust und Licht gebleicht, so zeigt es sich im Vergleich zu allen anderen Sorten am hellsten; wird es mit

dromfaurem Rali behandelt, so erfordert es die geringste Menge bes Bleichmittels und liefert doch das schönste Produkt.

Dem Lagosol ziemlich nahe kommend und oft von diesem kaum zu unterscheiden ist das DId Calabar-Ol. Es bleicht fich ebenfalls aut, namentlich auf chemischem Wege; boch zeigt sich bei ihm ber Abelstand, daß der Gehalt an Wasser und Schmut sehr verschieden ausfällt. Unreiner und fehr ungleichmäßig in ihrem Berhalten beim Bleichen sind die Öle von Accra und Benin. Diese Dle werden bei uns meist nur zu dunkleren Rernseifen und Harzkernseifen verwandt, bei denen es weniger auf die helle Farbe als auf einen angenchmen Geruch ankommt. Die geringsten und unreinsten Sorten, von benen wohl wenig in Deutschland birett zur Seifenfabritation verwandt wird, wie das rohe Cameroon, Gaboon und Liberia, werden meist in den Hafenpläten umgeschmolzen und als gereinigte Cameroons in den Sandel gebracht. Diese Dle pflegen meift febr rangig ju fein und ben übelftand ju haben, daß fie an heißen Commertagen tranen, wodurch oft, namentlich bei langem Fluftransport, namhafte Berlufte entstehen. Trot ihrer Bezeichnung find sie übrigens durchaus nicht immer schmutkrei. Sie lassen sich bei weitem weniger gut bleichen als Lagos und Old Calabar, und es führt meift nur die chemische Bleiche jum Biel.

Wie verschieden die Palmöle des Handels sind, ergibt auch folgenbe von S. Nifel de Schepper und A. Beitel1) veröffentlichte Tabelle, welche den Baffer-, Schmutz- und Reutralfettgehalt einer großen Anzahl Ralmöle, sowie den Erstarrungspunkt der daraus gewonnenen Fettfäuren zeigt.

Name	Ba sser	Schmuß	Reutralfett	Erstarrungs= puntt der Fettsäure
Congo	0,78-0,95	0,35 - 0,7	16 - 23	45,90
Saltpont	3,5 —12,5	0,9—1,7	15 - 25	26,20
Abbah	4,21	0,35	18	44,15
Appam	3,60	0,596	25	45,5
Winnebah	6,73	1,375	20	45,6
Fernando-Po .	2,6 8	0,85	28	4 5,9
Braß	3, 05	2,00	35,5	45,1
NewsCalabar .	3,82	0,86	40	45,0
Niger	3,0	0,70	40—47	45,0

¹⁾ Dingl. pol. Rourn., 245, S. 295.

Name	Baffer -	Schmuß	Reutralfett	Erstarrungs punit der Fettsäure
Accra	2,2-5,3	0,60	53—76	44, 0
Benin	2,03	0,20	59 — 74	45,0
Bonny	3,0-6,5	1,2-3,1	44 - 88,5	44,5
Gr. Braffa	2,4—13,1	0,6-3,0	41 - 70	44,6
Cameroons	1,8—2,5	0,2-0,7	67 - 83	44,6
Cap Labon	3,6-6,5	0,7—1,5	55-69	41,0
Kap Palmas .	9,7	2,70	67	42,1
Half Jad=Jad.	1,9-4,2	0,7-1,24	55 - 77	39,0-41,3
Lagos	0,5-1,3	0,3-0,6	58 — 68	45
Loando	1,5—3,0	1,0-1,9	68 - 76	44, 5
Old Calabar .	1,3-1,6	0.3 - 0.8	76 - 83	44,5
Gold=Coast	1,98	0,50	69	41,0
Sherbo	1,6-7,0	0,3-1,2	60 - 74	42,0
Gaboon	2,0-2,8	0,3—0,7	70—93	44, 5

Um aus dem Sat, welcher sich beim Lagern größerer Mengen Palmöl abscheidet, das Öl zu gewinnen, kocht man ihn auf Wasser. nimmt nach dem Absehen das klare Öl oben ab und gibt den schlammigen Rückstand in große Fässer, wo man ihm unter beständigem Umkrücken etwas Schweselsäure zusetzt und, nachdem das Krücken einige Zeit fortgesetzt ist, gut zugedeckt stehen und absehen läßt. Nach einigen Stunden hat sich das reine Öl, allerdings dunkel gefärbt, abgeschieden; es wird abgenommen und kann entweder mit dromsaurem Kali und Säure gebleicht oder ohne weiteres zu dunklen Seisen verwandt werden. Man kann auch gleich den Satz mit Ascherlauge von 20 ° B. verseisen, sieden und abrichten, dis der Leim klar ist, und dann nicht so start aussalzen. Der Kern wird ziemlick klar und schaumfrei sein und kann zum Färben (162 bis 165 kg Seise = 100 kg Öl gerechnet) bei Harzkernseisen und gelben Leimsseisen Berwendung sinden.

Auch der Sat von der chemischen Bleiche enthält noch viel El und muß deshalb mit heißem Wasser unter Zusat von Schwefelsaue ausgewaschen werden. Das daraus gewonnene Dl ist ebenfalls dunkel, gibt aber doch ziemlich helle Seise, die weder im Geruch, noch in Festigkeit andern Palmölseisen nachsteht.

Das Palmöl foll früher häufig verfälfcht fein, ja man foll nicht nur Zufäte, sondern völlige Substitutionen desfelben im Handel

getroffen haben, 3. B. aus Bachs, Talg, Schmalz, mit Eureuma aefarbt und mit Beilchemmurgel bes Geruches wegen verfest. Bu erkennen mare eine folde Mifchung baran, daß Effigather nur bas Balmol loit und bas übrige ungeloft lagt. Curcumagujag wird burch Ginruhren in Sobalauge an bem Braunwerben erfannt. Bei bem heutigen Preise bes Balmols find übrigens folde Falidungen taum noch zu fürchten. da fie fich schwerlich lobnen durften. Als fünftliches Balmol ober als Balmolerjag ift ferner ein Broduft im Sandel vorgefommen, das aus Sulfurolivenol gewonnen und hellgelb und fest war, fich aber nicht bleichen ließ, fo daß es nur zu gelben Seifen Berwendung finden tonnte.

Bon fo verschiedener Beichaffenheit auch bas robe Balmol ben Seifenfabriten zugeführt wird, in einem Buntte ftimmen alle Sorten überein: fie geben alle eine feste und angenehm riechende Seife, und ber milbe, veildenartige Geruch bleibt auch in Berbindung mit andern

Dlen und Getten, ja jogar Barg, ziemlich mahrnehmbar.

Das Balmöl ift rob und gebleicht febr leicht verfeifbar. Es gibt ichon mit ichwacher Lauge von 8° B. einen giemlich bichen, gaben Seifenleim. In der Regel wird es mit einer Lauge von 12 bis 15° B. verfeift und gibt damit, richtig ausgefalzen, einen ziemlich schaumfreien, flotten Rern, der, wenn der Leim pollständig flar und aut abgerichtet war, bereits gang gesättigt ift. Da bas Balmol, wie schon erwähnt, meist ziemlich rangig ist, also freie Fetisauren enthält, so wird eine Ajderlauge von 150 B., die immer, auch bei hohem Ralfverhältnis, noch etwas tohlenfaures Alfali enthält, vollftandig ausgesotten, namentlich wenn man gegen Ende bes Siebens bie Lauge porfichtig jugibt und langiam fieden lagt. Insbesondere geht mit birettem Dampf die Berfeifung febr raid und vollftandig von ftatten, jo bag fich ber Rern fait vollständig flar ausscheibet. Es ift dies ber beste Bemeis, daß Die Berfeifung eine pollständige mar.

Das Balmol gibt infolge feines großen Gehaltes an Balmitinfaure eine gut und nachhaltig ichaumende Seife, die trot des hohen Waffergehalts, den es auch als Rernfeife gebunden halt, fest ift. 100 kg reines Ol geben 162 bis 165 kg frijde geschliffene Rernjeije und ca. 155 kg strokig eingesottene.

Außer in ber Seifenfabritation findet bas Balmol besonders in der Stearinfabritation Berwendung.

Balmternol. Das Balmternol ober Palunufol, gewöhnlich von den Seifensiedern furg Rernol genannt, wird, wie ichon er-

wähnt, nicht in den Produktionsländern, sondern in Europa teils durch Auspressen, teils durch Ertraftion mit Bengin ober Schwefelfohlenstoff gewonnen. Den ersten Berfuch, die Balmkerne nach Europa ju bringen, um sie dort auf Ol zu verarbeiten, soll ein Englander, Undrem Swangn, 1850 gemacht haben; er fand aber bei ben Dimullern damals feinen Antlang. Den deutschen Seifensiebern murde das erfte Balmkernöl bereits im Jahre 1844 offeriert, und amar als ein kaffcebraunes Fett von eigentumlichem Geruch, bas fich nur schwer bleichen ließ. Die erste in Hamburg angekommene Labung wurde nach Berlin an die Firmen Beinrich Reibel, Rengert & Co. und U. Balis verkauft. Diese stellten selbst Bersuche mit bem DI an; da bas Ergebnis aber kein gunftiges mar, murbe bas Ol nach England zurückverkauft. Man glaubte damals allgemein, daß die braune Farbe die natürliche Farbe des Fettes sei. Als dann später die Balmkernölfabriten weißes Palmfernöl in den Sandel brachten, glaubte man, daß dieses in den Fabriken gebleicht sei; dem ist jedoch nicht fo. Die natürliche Farbe des Palmkernöls ift weiß bis gelblich, und das braune Fett war seinerzeit mutmaglich in der Beise gewonnen, daß man die steinigen Rerne, um fie leichter gerkleinern zu konnen, gupor Da auch heute noch von einzelnen Negerstämmen aeröftet hatte. Bestafrikas Palmkernöl in der Beise gewonnen werden soll, daß man die steinigen Kerne in irdene Krüge gefüllt in die Erde robet und dann Feuer darüber anmacht, so ist es nicht unwahrscheinlich, daß das braune Kernöl seinerzeit in Afrika selbst gewonnen war.

Nach Europa kommen jett die schon von der Steinschale befreiten Kerne; auf welche Weise die Beseitigung der harten Steinschale in den Produktionsländern erfolgt, ist uns nicht bekannt. Der Ölgehalt der Kerne ist sehr verschieden. Meist schwankt er zwischen 35 und 50 %, doch sollen Kerne vorkommen, die 60 % und darüber enthalten.

Das Palmternöl hat eine ähnliche chemische Zusammensetzung wie das Kofosöl. Nach den Untersuchungen von A. E. Dudemans jr. 1) besteht es hauptsächlich aus den Glyzeriden der Laurinsäure, Stearinsäure, Palmitinsäure und Ölsäure und enthält nur geringe Wengen von Tricaprin, Tricaprylin, Tricaproin und Trimpristin.

Palmfernöl schmilzt bei 25 bis 26° C., bei altem, ranzigem El liegt ber Schmelzpunkt etwas höher; ber Schmelzpunkt ber baraus

¹⁾ Journ. f. praft. Chemie, 110, 3. 393.

abgeschiedenen Fettsäuren liegt nach Balenta bei 25 bis 28,5° C. Es ift ausgezeichnet burch feine hobe Berfeifungszahl, worin es bem Rofosol am nachften ftebt: fie betraat nach Bestimmungen von Balenta für das Fett 247,6 und für die abgeschiedenen Fettjäuren ca. 260. Durch Bestimmung der Berseifungszahl laffen fich fehr leicht Balmölfettfauren von Balmternölsettfauren unterscheiden. Die Jodgahl des Balmternöls murde von Subl ermittelt zu 13,4 bis 13,6, die der abgeschiedenen Fettfaure von Demsti und Moramsti gu 12,07.

Das Balmternol verhalt fich bei der Berfeifung abnlich dem Rotosol, was unzweifelhaft seinen Grund hat in dem hohen Gehalt an Laurostearin, der beide Jette charafterifiert; doch ift das Berhalten ber beiden Wette nicht volltommen gleich. Palmternol verlangt ebenfalls ftarte, abende Laugen, aber nicht fo frarte wie bas Rotosol. Bahrend Balmternol fich am leichteften mit einer Anfangslauge von 26 bis 30" B. verbindet und die Berbindung um fo schwerer erfolgt, je weiter man über diese Grade hinausgeht, verbindet sich Rokosol noch leicht mit weit ftarferer Lauge. In ihrem Berhalten zu Sals find Die Geifen aus den beiben Fetten fich auch nur ahnlich, nicht gleich. Die Seifen aus Palmternol laffen fich ebenfalls ichwer ausjalzen, boch nicht fo ichwer wie die Seifen aus Rofosol. Bahrend bei letteren Seifen eine Bermehrung bis 1200%, Ausbeute burch Salzwaffer recht gut möglich ift und noch eine feste Seife erhalten wird, ift bei Seifen aus Balmternol eine Bermehrung burch Salzwaffer höchstens auf 600 bis 700% möglich.

Es ift ichon oft die Frage aufgeworfen, ob ein Unterschied zwischen geprestem und extrahiertem Palmternol besteht; diese Frage tann beute unbedingt mit "nein" beantwortet werden. Gin Fall, wie ihn Beichold 1) im "Seifenfabrikant" mitgeteilt hat, daß die Seife von extrahiertem Ol beim Sieben gang ichwarz geworden fei und fich ein intenfiver Geruch nach Schwefelwafferstoff entwickelt habe, durfte jest nicht mehr möglich sein; er war ohne Zweifel dadurch hervorgerufen, daß bas Ol mit unreinem Schwefeltohlenftoff ertrahiert war und nachher teine genügende Reinigung besselben ftattgefunden batte.")

Bie man in einem extrahierten Dle Schwefeltoblenftoff nachweift, ift bereits früher angegeben.") Sat man ein ichwefeltoblenftoffhaltiges

¹⁾ Zeifenfabrifant, 1881, S. 340.

¹ Reuerdings hat man wieder mit Edwefeltoblenftoff extrabierte Palmternole beobachtet, welche fich grun verfeiften; die grune Farbe verschwindel aber nachdem die zur vollftandigen Berfeifung erforderliche Lauge gugefest ift.

¹⁾ Bal. ≥. 88.

DI, so kann man es von dem Schwefelkohlenstoff oder vielmehr von dessen Zerschungsprodukten besreien, indem man es längere Zeit mit Salzwasser durch Einleiten von Dampf kocht. Um zu prüsen, ob das gewünschte Ziel erreicht ist, nimmt man von Zeit zu Zeit eine Probe des Dles, filtriert sie durch Papier, sodaß sie vollkommen klar wird, und verseist sie dann. Die Seise darf dann keinen üblen Geruch zeigen.

Sheabutter. Die Sheabutter, auch Galambutter und Bambutter genannt, wird aus dem Samen einer Bassiaart, eines Baunes, der zur Familie der Sapoteen gehört, in Indien und an der Westfüste Afrikas gewonnen. Es sind mehrere Spezies der Gattung Bassia, welche Fett liesern; doch sind sie noch nicht genau ermittelt. Die Galam=, Mawah=, Choorie= und Phalawarabutter, das Ilipe=, Djave= und Roungonöl sind nach Wicsner 1) sämtlich Bassiasett. Die Frucht, von der die Sheabutter stammt, hat nach Dlivier die Größe eines Taubeneies. Unter einer dünnen Schale sindet sich ein Fleisch von ausgezeichneten Geschmack; dieses bedeckt wieder einen Kern, und aus diesem letzteren wird die Butter gewonnen.

Bur Gewinnung des Fettes werden die Kerne, welche zuvor an ber Sonne getrochnet find, zerstoßen und bann in große irbene Topie gebracht, in benen fie mit Baffer ausgekocht werden. In dem Dake, als das Fett an der Oberfläche erscheint, wird es abgeschöpft. so gewonnene Kett hat bei gewöhnlicher Temperatur Butterkonsisten. ist grauweiß oder grünlichweiß, von einer eigentumlich gaben, klebrigen Beschaffenheit, ähnlich einem Gemisch von Tett und Terventin, und be fist einen eigentümlichen aromatischen Geruch. Es halt fich fehr lange, ohne rangig zu werden, und wird deshalb von den Eingeborenen als Speisefett sehr geschätt. Der Schmelzvunft ber Sheabutter wird ziemlich verschieden angegeben; während Thomson und Wood fanden, das das Fett bei 35° C. erweicht und bei 43,3° schmilzt, gibt Chateau ben Schmelzpunkt auf 290 und die Manufacture royale des bougies de la cour in Bruffel gelegentlich der Pariser Ausstellung 1878 ihn nur auf 23 bis 240 C. an. Es ift möglich, daß diefen Beftimmungen Fette verschiedener Abstammung zugrunde gelegen haben, aber auch ebenso möglich, daß die verschiedenen Angaben auf die aur Untersuchung benutten Methoden, beziehentlich die Individualität der Beobachter zurückzuführen sind.

¹⁾ Die Rohitoffe des Pflanzenreiches, Leipzig 1873, S. 211.

21. C. Dubemans jr.1) fand, daß bie Cheabutter bei ber Berfeifung ein Gemijd aus einer festen Fettfaure von 690 C. Schmelgpunkt und einer fluffigen gibt; die erftere murbe als Stearinfaure bestimmt. Das in der Sheabutter enthaltene fluffige Wett ift nach Belouge und Boubet 2) Dlein, Die Angabe, bag die feste Rettfaure Stearinfaure ift, murde fpater von S. L. Buff ") beftatigt. 3. Pfaff4), Direttor ber Pommerensdorfer Fabrit, fand nun neuerdings, daß die Sheabutter außer Stearin und Dlein, die sich wie 7:3 verhalten, auch noch 3,5% Bachs enthalt und baber ihre flebrige Beichaffenheit ruhrt. Durch Behandeln mit 2%, kongentrierter Schwefelfaure bei 160 bis 170° C. und nachfolgendes Destillieren mit überhittem Bafferdampf gewann er aus der Sheabutter ein ichwach gelblich gefärbtes Gettjäuregemisch von 56° C. Schmelgpunkt und durch Abpreffen eine blendend weiße Wettfaure von 66 ° C. Schmelgpuntt. Die icon genannte Bruffeler Stearinfabrit erhielt durch Behandeln mit fongentrierter Schweselfaure und nachfolgende Destillation Wettfäuren von 52 bis 540 C. Schmelzpunft, Die jedoch ein öliges Anjehen hatten, und durch Breffen baraus ein Stearin von über 60° C. Schmelgpunkt. Diefes lettere bilbete trot feines boben Schmelzpunftes eine weiche, gerreibliche Maffe, welche rein zur Kerzensabrifation nicht verwandt werden fonnte, aber im hoben Brade Die Gigenichaft befigt, fich beim Erfalten gusammenguziehen. Infolge feiner ichwammigen Beschaffenheit balt biefes Stearin auch in ber Barmpreffe die farbenden Bestandteile gurud und lagt fich baber idmer reinigen.

Gur die Seifensabritation fann die Sheabutter nach C. Dirts) nur als Zusassett verwandt werden. Gur fich allein versotten, verbindet fie fich am besten mit einer 10 bis 12gradigen Lange und gibt damit, wenn leicht abgerichtet, einen ziemlich flaren Leim. Der Berband ift aber nur ein fehr lofer, indem icon eine verhaltnismäßig geringe Mehrzugabe von Lauge genügt, um ben Berband fofort auseinander zu reißen. Der abgesalzene Rern fiedet im Reffel giemlich grußig; es sehlen die in sich geschlossenen Kernklumpen, welche man bei den Seifenkernen anderer Gette gu finden gewohnt ift. besten versiedet man die Sheabutter zusammen mit Balmkernol; hier

ann. de Pharm. 29, S. 43.

¹⁾ Zourn. j. praft. Chem. 89, 2. 215.

^{31 3}naugural-Differtation, Göttingen 1863, 2. 17. 1) R. Bochenicht, j. d. Ol. u. Getthol. 1878, 3. 76.

⁹ Zeijenfabrifant, 1904, 3. 154.

kann man sie bis zu einem Drittel des gesamten Fettansages verwenden.

Bill man Sheabutter zur weißen Bachsternfeife perwenden, is barf man nicht ben Fettanfat aus Sheabutter und Palmfernol allem nehmen, fondern muß, um die fich in ber Geife geltend machenbe Brödligfeit ber Sheabutter zu vermindern, ein Gett mitverarbeiter. bas Geschmeidigkeit in die Seife bringt; febr gut eignen fich bierfin Erdnußol ober helles Rammfett. Beftande der Fettanfag g. B. and 50% Palmfernol, 30% Sheabutter und 20% Rammiett, fo wurden bie letteren beiben gette mit einer 12 gradigen Lauge vorzusieden fem Um ichon hier einen haltbareren Berband zu erzielen, ift es wech magig, ca. 10% Balmternol mit vorzusieden. Der Leim tann jes auf ziemlich fraftigen Stich abgerichtet werben; fodann wird bis um Ablaufen ber flaren Lauge ausgesalzen. Rach einigen Stunden Rub wird der abgesette Leimfern auf Apnatronlauge von 26 bis 28°B gegeben und ichaumfrei liar gesotten, um nachher mit ben fehlenden 40% Palmternol verbunden zu werden. Das weitere Sieden erfolgt in befannter Beife; nur beim Rurgen ber Seife muß barauf geachte werden, daß fie nicht zu ftart getrennt wird. Man entnimmt bierbe zweckmäßig in einem Handschöpfer Proben, um zu beobachten, ob bet Leim noch etwas fpinnt. Someit barf die Seife nicht getrennt werben. bağ bas Spinnen gang aufhort, weil fich bie Seife fonft ichlecht ab fest. Aberhanpt ift es bei ber Berarbeitung von Sheabutter in ber angegebenen Menge von Borteil, die Geifen im Reffel absetzen zu laffen Sie jeben fich bei ber porhandenen Reffelmarme beffer und reiner ab als in ber Form, and wenn lettere noch jo bicht mit Matragen und Deden umhangen ift. Ift man einmal mit ber Rurgung gu weit go gangen, fo zeigen folde in ber Form abgesette Geifen oft Langen fiiche. Verner scheibet fich der Leim oft jo schlecht ans, daß die gange untere Salfte wieder in den Reffel gurudwandern muß. Wenn bit Ceije im Reffel, um ein gutes Abfegen zu erzielen, icon marm verpad wird und nach einer Reffelruhe von 24 bis 30 Stunden in Die mit Matragen umhüllte Form gelangt, fo bilbet fie auch jest noch iconn Gilberglang.

Gut verwendbar ift die Sheabutter zusammen mit Balmkerndl zu Harzkernseisen bei einem Harzzusahe bis zu 25%, und liefert bei sachgemäßer Behandlung gut verkäusliche Seisen; dagegen ist sie zu allen Seisen, die nachträglich gefüllt werden sollen, wegen ihrer sehr geringen Bindekraft nur mit äußerster Borsicht zu verwenden.

Ein großer Ubelftand bei der Sheabutter ift ihr großer Gehalt an unverseifbaren Substangen. Gie ergibt beshalb nach Dirts nur 136% Ausbeute.

Ilipeol und Baffiaol. Rad Lewfowitich ift bas Illipeol, auch Mamabbutter genannt, bas Gett aus ben Samen von Bassia latifolia, mahrend bie Samen von Bassia longifolia bas Baffiaol ober die Momrabbutter liefern. Das Illipeol ift gelb; im geschmolzenen Zustande variiert die Farbe von gelb bis orange. Das Baiffaol ift im frischen Ruftande ebenfalls gelb, wird aber an der Luft leicht gebleicht. Es bat einen bitteren, aromatischen Beichmad und einen charafteriftischen Geruch, ber an Kafaobohnen erinnert.

Die im Sandel erhältliche Mowrahbutter ift nach Lewkowitsch ein Gemisch von Mamabbutter und Mowrahbutter; sie foll in großen Mengen aus Indien nach England und Frankreich eingeführt werden und bort in der Rergen- und Seifenfabritation Berwendung finden.

Rach C. Dirfs 2) bat man mit bem Baffigol in Der Seifenfabritation ichlechte Erjahrungen gemacht. Benn Die Seifen auch nicht fo iprobe wie die aus Cheabutter gefertigten ausfallen, jo find fie boch in Jestigkeit und Saltbarkeit nicht als tabellos zu bezeichnen. Bill man Baffiaol zu weißen Kernfeifen verarbeiten, fo muß es vorgesotten werden, ba es gang bedeutende Mengen Pflanzenichleim und andere Unreinigkeiten enthalt. Berarbeitet man größere Mengen Baffiaol zu abgejetten Kernjeifen, fo fann die Ausscheidung von pflanglichen Berunreinigungen fo ftart fein, daß Reffelwandungen und Reffelboden mit einem dunkelgrunen, gaben, nicht verfeifbaren Belag überzogen werden. Diefer Belag ift, wenn erfaltet, von einer folchen Babigfeit, bag er nur mit Mube von den Reffelwanden entfernt werden tann. Man muß bei Baffiaol 15% Unreinigkeiten rechnen, und foll feine Berfeifung Borteil gewähren, fo muß es fich beim Einkauf um 20% billiger als Balmternol ftellen. Bu Rernfeifen, Die nachträglich gefüllt werden follen, ift es mit Borficht zu verwenden, da es zuviel fremde Stoffe in die Seife bringt, die die Saltbarfeit des Berbandes beeinfluffen.

Binentalg. Der Binentalg, auch Pflanzentalg, Malabars tala und Bateriafett genannt, wird aus ben Samen ber Vateria

⁴ Chem. Technologie ber Gette, Bd. 2, 3. 275 u. 277.

²⁾ Seifenfabritant, 1904, C. 249.

indica L., eines in Oftindien heimischen Baumes, welcher unter dem Namen "Butterbohnen" seit einiger Zeit über Marseille und Triest und früher auch schon aus Singapore über London in den Handel kainen, gewonnen.

Die Samen kommen nicht im frischen Zustande in den Handel, sondern im gerotteten. Das Rotten soll dadurch geschehen, daß die Eingeborenen die abgefallenen Früchte nur etwa alle 3 Jahre sammeln, nämlich dann, wenn die sumpfigen Gegenden, in welchen der mächtige, die Früchte liefernde Baum wächst, einigermaßen trocken sind.

Die Samen ber Vateria indica enthalten in lufttrodenem Buftanbe 49,21 % eines grünlichgelben, im Lichte sich rasch bleichenden festen Fettes, welches sich durch einen eigentümlichen, angenehmen, schwach balfamischen Geruch auszeichnet. Fett, welches fich Fr. v. Sohnel und 3. F. Wolfbauer 1) felbst aus dem Samen des Sandels dar gestellt hatten, zeigte einen Schmelzpunkt von 42° C., mabrend anderweitig angegeben wird, daß das Fett bei 36,5° C. schmilzt und bei 30,5° C. erstarrt. Das Bateriasett ist sehr leicht verseifbar. Zur vollständigen Berfeifung von 1 g Fett find 191,9 mg Ralihydrat er forderlich. Dabei scheiben sich 8,4% Glyzerin aus. Die aus ben Berseifungsprodukten abgeschiedenen Fettsäuren schmelzen bei 56,6° C. und erstarren bei 54,8° C.; jie find ein Gemenge von Olfaure mit festen Fettsäuren. Lettere ichmelzen bei 63,8° C. und betragen 60% vom Bewicht bes Pflanzentalges. Mit diesem hoben Schmelzpunkte ift jedoch keineswegs ein hoher Härtegrad verknüpft; das hervorragend fristallinische Produkt ist vielnichr weich und leicht zerreiblich.

Nach E. Dirks²) verseift sich der Pflanzentalg, allein versotten, mit einer Lauge von 12° B. zu einem klaren Leim und resultiert daraus beim Aussialzen ein schöner, geschlossener Kern von ca. 142°/6 Ausbente. Sehr gut eignet sich das Fett zu sämtlichen Harztensseisen. Wenn die hellen Dranienburger Seifen auch ansangs etwas von der grünen Färbung des Fettes angenommen haben, so bleichen sie doch bald zur Zusriedenheit nach. Zu Seisen mit weißem Grunde eignet sich der Pflanzentalg seiner grünen Farbe wegen nicht; dagegen zeigt er sich gegen Aufnahme von Füllungen nicht ablehnend.

Chinesischer Talg. Der dinesische Talg, auch vegetabilischer Talg und Stillingiatalg genannt, wird aus den Früchten von

¹⁾ Dingl. pol. Journ. 252, E. 333; Geifenfabrifant, 1884, S. 281.

⁻⁾ Seifenfabrifant, 1904, S. 250.

Stillingia sedifera, dem in China heimischen Talabaum, gewonnen. Die Frucht ist eine ungefähr haselnukaroke, schwarze Kapsel, welche brei Samen bat. Die Schale ber letteren ift mit einer biden, harten, talgartigen Schicht überzogen, während ber Samenkern ein fluffiges Fett enthält. Die Gewinnung des Fettes erfolgt in zweierlei Beise. Man behandelt entweder die von der Sulfe befreiten Samen gunachft mit Bafferdampf, wobei der Talg ausschmilzt (ungefähr 20 bis 30%, vom Gewicht ber Samen), und focht nach erfolgter Bertleinerung noch weiter mit Baffer aus, um auch das Ol zu gewinnen, ober man gerfleinert gleich die noch mit der Talgschicht bedeckten Samen und kocht Fett und Öl zusammen mit Wasser aus. Das nach den ersten Methoden erhaltene Fett ist weiß oder grünlichweiß, geruchlos, ziemlich hart, schmilzt bei 40 bis 44.5° C. und besteht hauptsächlich aus Balmitin. Das nach dem zweiten Berfahren gewonnene Kett bildet eine weikliche oder grauweiße, schwachriechende Masse, die beim Liegen gelb bis braun wird, schwach sauer reagiert und bei ungefähr 35° C. eritarrt.

Der Stillingiatalg soll in England icon seit längerer Reit in ber Rergen- und Seifenfabrikation Bermendung finden. Nach Mitteilung von Q. Borchert ift ber vegetabilische Talg hinsichtlich seiner Sarte und Ausgiebigfeit den besten Talgsorten zuzugablen. Er versiedet sich wie das beste tierische Fett und ergibt sehr harte Seifen, die in bezug auf Baschfähigkeit und parfamen Berbrauch an die Stearinseifen erinnern. Nach C. Dirts empfiehlt es sich, ben dinesischen Talg por seiner Berarbeitung zu läutern, da er infolge seiner primitiven Bewinnungsart viel Schmutteile enthält. Die Ausbeute beträgt aus letterem Grunde auch nur ca. 142%.

Als vor mehreren Jahren die Talgpreise so außerordentlich gestiegen waren, sind mit bem vegetabilischen Tala auch von öfterreichischen Stearinfabriken mehrere Bersuche angestellt. über ben Bert Dieses Fettes zu genanntem Rweck schreibt B. Lach 1): "Aus Diesem Fett allein ein besonders brauchbares Brodukt zu gewinnen, wird wohl nie gelingen. Der vegetabilische Talg, in der Sauptmenge ein Tripalmitin, verseift sich mit Ralf unter Hochdruck zwar recht schön, doch sind die erhaltenen Wandelmassen unansehnlich und lassen sich nicht preisen. Die Brektucher verschmieren sich, platen, und wenn es gelingt. fefte Fettfäuren zu erhalten, fo find und bleiben fie grau, trop

¹⁾ Chem.-Rig., 1885, S. 941; Seifenfabrifant, 1885, S. 326.

aller Bascherei. Nicht viel besser Resultate erhält man, wenn man die derart gewonnenen Fettsäuren der Destillation unterwirst. Das Destillat ist zwar von schönerem Ansehen, jedoch weich, läßt sich nicht pressen und kann nur als Zusaß verwandt werden. Anders gestalltus sich jedoch die Berhältnisse, wenn man den vegetabilischen Talg als Zusaß bei der Berarbeitung anderer Talge benußt. Hierbei wirkt et sast wie ein Prestalg. Anochensett, zur Hälste mit vegetabilischen Talge gemischt, gibt eine schöne Bandelmasse, die sich leicht pressen läßt und, der Destillation unterworsen, ein gut pressures Destillat liesert, wenn man einige Kunstgriffe anwendet. Der vegetabilische Talg liesert, sür sich verarbeitung einer wiederholten Bäsche mit verdünnter Schweselsäure zu unterwersen. Es ist kann glandlich, wwwiel und wie intensiv dunkler Schmuß sich dabei abscheidet. Je lichte und gelber dieser Talg ist, um so besser ist er.

Bei der Untersuchung des vegetabilischen Talges zeigt sich, wie bedeutende Verschiedenheiten an der Ware zu Tage treten. Der Schmelzpunkt des Reutralsettes, immer weit unter jenem der Fettsäum gelegen, schwankt sehr bedeutend und geht die auf 35°C. herab. Die Fettsäure tropst meist bei 55°C. ab; doch steigt bei hellgelber Ware die Temperatur dis nahezu 60°C., und bei grünem Talge sinkt sie 49°C. herab.

Wasser ist in dem Talge auch oft bedeutend vorhanden; hauptsächlich muß man jedoch auf den Schmuß in den Kanistern Acht haben, welcher oft in erstauntlicher Menge vorliegt. Mitunter erhält man wohl auch einen Kanister mit Palmkernöl gefüllt. Erwähnenewert ist noch der Umstand, daß das auf oben angeführte Base erhaltene Stearin von geringerem spezisischen Gewichte ist, so daß die Kerzen davon größer gehalten werden müssen."

Unter dem Namen "Pflanzentalg" fommt noch ein anderes Pflanzenseit vor, das nach Holmes") hauptsächlich auf Borneo aus dem Samen mehrerer Spezies von Hopea, namentlich Hopea splendide und Hopea aspera, gewonnen wird. Das Fett wird aus den abgefallenen reisen Früchten erhalten, indem man sie an einem seuchten Orte bis zum Beginnen der Keimung aushäuft. Die Früchte werden dann an der Some getrocknet, entschalt und hierauf in Körben über heißem Basserdampi erweicht. Die Samen werden dadum

¹⁾ Zeitschr. i. anal. Chemie 3, 3. 233.

plastisch und lassen das Fett leicht auspressen. Letteres wird in Blieder von Bambusrohr gegoffen und fommt baher in aplindrischen Stangen in ben Sanbel.

Dieses Pflanzenfett ist bisher, namentlich in Manilla, zur Unfertigung von Lichten und neuerdings in England mit Erfolg als Maschinenschmiere verwandt worden. Es ist weiß, bei gewöhnlicher Temperatur hart und brödlig, erweicht aber bei mäßiger Barme und hat einen schwach nukartigen Geruch und Geschmad. Nach E. Fielding bleibt es bis 18° C. hart, erweicht zwischen 27 und 40° C. zu einer breiigen Masse und schmilzt bei 44,5° C. Es löst sich in ungefähr seinem halben Gewichte kaltem Ather, ist wenig löslich in kaltem Effigather und Aceton, leicht aber in der Barme; beim Erfalten icheidet sich der größte Teil wieder aus. Es löst sich in seinem halben Gewichte Chloroform, ift leicht löslich in Terpentinöl und noch mehr in Schwefelkohlenstoff, sowie in heißem Benzol. Es ist ferner löslich in ungefähr 30 Teilen kaltem und 20 Teilen warmem Alkohol.

Rataobutter. Die Rakaobutter wird durch warmes Auspressen der Kasaobohnen aus den Früchten von Theobroma Cacao L. und cinigen andern Theobromaarten in den Chofoladenfabrifen als Nebenprodukt gewonnen. Sie ist in frischem und reinem Auftande gelblich. wird aber mit zunehmendem Alter fast weiß. Sie riecht wie geröftete Rafaobohne und hält sich, sorafältig aufbewahrt, lange, ohne ranzig zu werden, weshalb sie vielfach zu fosmetischen Praparaten und auch in der Pharmacie Verwendung findet. Das spezifische Gewicht des frischen Fettes ist 0,950 bis 0,960, das des alten 0,947 bis 0,950. Der Schmelgpunkt wird fehr verschieden angegeben, von 25 bis 330 C., wofür wohl der Hauptgrund in der Berschiedenheit der angewandten Methoden zu suchen ist. Geschmolzene Rakaobutter läßt sich nach Rüborff leicht bis auf 22°C. abfühlen und zeigt beim Erstarren eine fonstante Temperaturerhöhung auf 27,8° C. — Die Kakaobutter löst sich klar in Ather, Terpentinöl und Chloroform und ist leicht verseiflich. Die Verseifungszahl ist 198 bis 203, die Jodzahl 51,0. Der Schmelzpunkt der abgeschiedenen Fettsäuren liegt bei 52° C., der Erîtarrungspunkt bei 51° C.

Die Gute der Rafaobutter ergibt sich zum Teil aus Geschmack, Geruch und Konfistenz. Infolge ihres hohen Breises wird fie häufig verfälscht. Berfälschungen sollen besonders vorkommen mit Balmkernund Kotosstearin, sowie mit Dikafett und Rindertalg. Gewöhnlich

genügt zur Fesistellung ber ersten beiden Zusätze die Bestimmung der Berseisungszahl und der Jodzahl. Die Berseisungszahl wird duch ihre Anwesenheit beträchtlich erhöht, während die Jodzahl niedriga gefunden wird als die einer reinen Kakaobutter.

Zum Nachweis von Talg wird Bjoerflunds Atherprobedempschlen: 3 g Kakaobutter werden mit 6 g Ather übergossen, das Reagensglas mit einem Kort verschlossen und bei 18°C. durch Schunkt in Lösung gebracht; die Probe muß sich flar auslösen. Das Neagensglasstellt man in Wasser von 0°C.; wenn sich die vorher flare Lösung nach 10 bis 15 Minuten trübt und bei 19 bis 20°C. wieder tlar wird, ist das Jett rein; war es mit Rindertalg versälscht, beginnt du Trübung früher (7 bis 8 Minuten), und die nene Klärung tritt nu bei 22 bis 25°C. ein.

Bu dieser Probe bemerkt Lewkowitsch?: "Ich habe gesunder daß Kakaobutter, welcher sogar 10% Talg zugemischt waren, sich in 2 Iln. Ather bei 18° C. löst, obwohl das Gemisch etwas längere Zu als echte Kakaobutter ersordert. Man verlasse sich daher in ersm Linie nicht auf die Anzahl von Minuten, die zur Kristallisation nöbe ist, da die Zeit bei verschiedenen Proben variiert, sondern vielmete auf die charafteristischen Kristallsormen, die echte Kakaobutter im Bergleich mit versälsichter zeigt. Im ersteren Falle erscheinen deutlick Kristallbündel am Boden und an den Wänden des Reagensglass, während bei Anwesenheit von 5 oder mehr Prozent Talg sich ans de erkalteten Lösung Flocken ausscheiden".

Dikafett nachzuweisen, hat man bis jest kein sicheres Mittel. Kakaobutter muß vor Luft geschütt an einem tühlen Orte aufe bewahrt werden.

Dikajett. Das Dikasett wird aus den Mandeln von Mangfera gabonensis, einem an der Westüsste von Afrika heimischen Banne,
gewonnen. Es ist frisch rein weiß, von mildem, kakavähnlichem Geruch und Geschmack, wird aber nach längerem Liegen gelb und range Es schmitzt bei 30 bis 33°C., enthält die Glyzeride der Laurwstäure, Myristinsäure und wahrscheinlich auch der Olsäure und ist icht leicht verseisbar. Sein Schmelzpunkt liegt bei 29 bis 31°C., die Jodzahl beträgt 30,9 bis 31,3, bei der Bjoerklundschen Atherprotesseigt Dikasett ein ähnliches Berhalten wie Kakavbutter.

¹⁾ Zeitschr. f. aual. Chemie 3, 3, 233.

²⁾ Chem. Technologie ber Fette, Bb. 2, E. 305.

Mustatnugbutter. Die Mustatnugbutter, auch Mustatnufiol genannt, wird in Ditindien aus Dustatnuffen, ben Samenfernen von Myristica fragrans, durch Ermärmen und Breffen gewonnen und in langlichen, vieredigen, armbiden ober tafelformigen Studen, gewöhnlich mit breiten Blattern des Bijang ober Baft umwidelt, als Oleum Nucistae javanicum nach Europa gebracht. werden jest auch bedeutende Mengen diefes Fettes in Europa durch Breffung ober Extraction mit absolutem Alfohol bereitet. Die Dustatnußbutter hat Talgkonsistenz, ift von weißlicher Farbe und besitt Geruch und Geichmad ber Ruffe. Der Schmelspunkt liegt bei 38,5 bis 51,0° C., die Berfeifungszahl beträgt 172,2 bis 178,6, die Jodzahl 40,1 bis 52,04. Die Muskatnugbutter enthält 4 bis 10% atherisches DI, 44 bis 45%, festes Fett, der Reft ift fluffiges Fett und freie Fettfaure. Das jeste Wett besteht hauptfachlich aus Trimprifiin. Kalter Alfohol loft das fluffige Wett, die freien Wettfauren und das atherifche DI, ber ungelofte Unteil liefert beim Umfriftallifieren aus Ather reines Trimpriftin. Rochender Allohol, Ather und Chloroform lofen Die Mustainugbutter fast vollständig auf. Sie wird verfällcht mit Wetten von andern Myristicaarten, Berfalschungen, die schwer nachzuweisen find.

Die Mustatbutter findet Berwendung in der Barfumerie und in ber Medigin.

Außer von Myristica fragrans wird auch noch von mehreren anderen Myrifticaarten Gett gewonnen. Go liefert die Frucht von Myristica officinalis bas Bicubibafett, welches ber Dusfatungbutter abulich ift, fauerlich scharf schmedt, bei 47 ° C. schmilzt und bei 25 ° C. das ipezifische Gewicht 0,956 hat. Es ist verseisbar und liefert eine brocklige Geife, die neben flüchtigen und andern nicht flüchtigen Sauren, Die aus tochendem Weingeift in farblofen Nadeln triftallifierende, bei 55 ° C. schmelgende Bienhibastearinfaure enthält. -Die Mustatnuffe von Santa Je, Die Früchte von Myristica Otoba, geben bas Dtobafett. Es ift faft farblos, butterartig, riecht frisch nach Mustatnuß, schmilzt bei 38 ° C. und enthält Myriftin, Dlein und und einen unverseifbaren Körper, Otobit. - Durch Austochen der geschälten Mandeln von Myristica sedifera mit Baffer gewinnt man den Birolatala. Er ift gelblich, schmilgt bei 44 bis 50 ° C., loft fich vollständig in Beingeift und Ather, gur Balfte auch in mafferigem Ammoniat und ift nur teilweise verfeifbar. Er foll in Amerita, England und Frankreich zur Rergenfabritation Dienen.

Olivenöl. Das Olivenöl ist unter allen den das am langien befannte. Schon im Pentatench geschieht seiner Erwähnung. Die Kultur des Ölbaumes wird in den Mittelmeerländern, in Spanien, Portugal, Südsrankreich, Italien, Istrien, Dalmatien, Griechenland an der marokkanischen Küste, ferner in der Krim und in Balasius betrieben. Seit einigen Jahrhunderten sindet man Olbaumpflanzungmauch in Amerika, besonders in Peru, wo stattliche Olivenhaine selbst im sterilen Boden der Küstengegenden anzutressen sind, auch in vieler Gegenden Merikos.

Man unterscheidet zwei Hauptsormen des Ölbanmes, die welde, dornige (Olea europaea var. silvestris L. = Olea oleaster Link et Hoffmnsg.) und die kultivierte, dornenlose (O. e. var. culta L. = O. sativa Link et Hoffmnsg.). Nur die letztere liesert Oliven zur Olepressung. Sie zersällt nach Duchesne in nicht weniger als dreinne vierzig verschiedene Spielarten, die sich nicht nur im Habitus, in den Formen der Blätter und Blüten, sondern auch in der Größe und dem chemischen Character der Frucht unterscheiden.

Die völlig reise Dlive hat eine dunkelviolette dis schwarze Farbe. Um den ölreichen Kern lagert ein im Reisestadium ichlasses Fruchtsteisch, dessen Parenchymzellen mit einer wösserigen Flüssigkeit gesüllt sind, in der Fettkröpschen und seine, ost massenweise verbundene, überaus kleine Körnchen suspendiert sind. Das Fruchtsleisch wud von einer Fruchthaut umschlossen, die aus derbwandigen, mit einer violetten Farbstosslösung erfüllten Zellen besieht. Der Olgehalt in den Oliven ist sehr verschieden, er schwankt zwischen 20 und 60% und ist abhängig von der Art, der Größe und der Reise der Früchte.

Das ältere Berjahren der Ölgewinnung aus Oliven bestand meist darin, daß man aus den besten Früchten durch kalte Pressung höchstens 10 bis 15% Öl gewann und dies als seinstes Speiseöl unter dem Namen "Jungsernöl" in den Handel brachte. Die bei der erun Pressung verbleibenden Kuchen wurden in taltem Basser geweicht und dann einer abermaligen Pressung unterworfen, wobei man ein geringeres Speiseöl gewann. Die Kuchen von der zweiten Pressung wurden mit heißem Basser behandelt und gaben dei der drinen Bressung Öl, das nur zu technischen Zwecken Berwendung sinden konnte. Die Rüchtände dieser Pressung, in Italien "Sauza" genannt, enthalten oft noch 8% und mehr Ol, das durch Extraktion mu Schweselkfohlenstoff gewonnen werden kann.

Ofter verfuhr man auch in ber Weise, daß man bie Oliven in Saufen zusammengeschüttet einer furgen Gelbstgarung überließ und fodann ftart abprefte. Bei biefer Barung gelangen bie Bellen aus bem gegenseitigen Berbande, und das DI lakt fich infolgebeffen weit vollständiger gewinnen. Es wird hierbei auch ber Rern ber Dlive gerdruckt und auch beffen DI nugbar gemacht. Die Rückftande von Diefer Breffung enthielten noch Ol. Gie wurden unter ofterem Beiprengen mit heißem Baffer amifchen Mublicinen auf ber fogenannten Rachmuhle (recense oder ressense) gemahlen und dann in ein Becken gebracht, burch welches ein Strom von faltem Baffer flog. Bier wurde tuchtig umgerührt und hierauf das Bange fich felbst überlaffen. Der größte Teil bes in ben Rudftanben enthaltenen Dles trat an Die Oberfläche, floß ans dem erften Baffin in ein zweites und brittes, feste dabei die Rern- und Schleimteile ab und wurde ichlieflich abgeschöpft. Das auf diese Beije gewonnene Ol führte den Ramen Nachmuhlenol (huile de ressence). Die Bajdwaffer und Rudftande von diefer Operation ließ man in Baffins (enters) gelangen, bie fo groß waren, daß sie alles wahrend emer Rampagne verbranchte Waffer aufnehmen konnten. Hier schied fich nach monatelanger Rube das jogenannte Söllenöl (huile d'enfer) ab.

Beute wird in ben meiften Olivenol produzierenden Lanbern rationeller verfahren. Man hat jum Berfleinern ber Olive Quetichmajdinen, die jo reguliert werden fonnen, daß entweder nur das Fleisch der Früchte gerqueticht wird, oder auch bei Engerstellung die Rorner mit gerkleinert werben. Der Dlivenbret wird bann, wenn er gu naß ift, mit Strob gemischt, oder wenn er zu trocken ift, mit Baffer angefeuchtet und hierauf bem Drucke einer bobranlischen Breffe efen. Dieje Breffen find häufig fo eingerichtet, daß die Daffe bar bne fie erft herauszunehmen, angewärmt werden fann. bem man erft ichwächeren und bann frarteren Drud gibt und ichließlich unter Erwarmen preßt, erhalt man abteilungsweise Die vericbiebenen Sorten Dle und fann in einer und berjelben Breffe die Dlabideibung jo weit treiben, als es überhaupt ohne Extraction moglich ift.

Die durch Preffen gewonnenen Die find verschieden in ihrer Quant, je nach der Beschaffenheit der verarbeiteten Früchte, ferner ob falt oder warm gepreßt und ob beim Kaltpressen geringer ober ftarter Druck gegeben wurde. Bahrend man gum Breffen meift nur bie befferen Oliven nimmt, verwendet man fur die Ertrattion außer ben Prefrückständen die geringeren und abgefallenen Früchte, sowie diesenigen, welche durch Selbsterhitzung beim Lagern gelitten haben Die durch Extration gewonnenen Die, gewöhnlich als Sulfurdle bezeichnet, sind dunkelgrün und dickslüssig. Die Die aus der frischen Sanza bleichen sich leicht mit chromsaurem Kali und ergeben ziemlet weiße Seisen; hatte dagegen bei der Sanza Selbsterhitzung katt gefunden, so nehmen die daraus erhaltenen Die eine dunklere Fatte an und können durch Bleichen nur keilweise entfarbt werden. Solde Die enthalten oft bis 60 % und mehr freie Fetifäure.

In den südlicheren Gegenden wird beim Zerquetschen der Oliver der Rern mit zerkleinert und der ganze so erhaltene Brei der Pressum unterworsen; in den nördlicheren Ländern dagegen, wo der Oldaum zwar noch gedeiht, aber nicht mehr auf einen regelmäßigen Ertrag zerechnen ist, wird nur das zerquetschte Fruchtsleisch gepreßt, und zwar zunächst kalt. Die Kerne bleiben ganz und werden, nachdem sie durck Kochen mit Basser von noch anhastendem Fruchtsleisch besreit sind, an Extractionssabriken geliesert. Hier werden sie zerkleinert und dam extractionssabriken geliesert. Hier werden sie zerkleinert und dam extractionssabriken geliesert. Hier werden sie zerkleinert und dam extractionssabriken geliesert. Dier werden sie zerkleinert und dam extractionssabriken geliesert. Dier werden sie zerkleinert und dam extractionssabriken geliesert. Dier werden sie zerkleinert und dam extractionssabriken geliesert in den Handel. Es ist dunkelgrün und dickstlüssig, enhält größere Mengen freier Fettsäure und kaltpressen auf frischen Olivenkernen erhaltene Ol hat eine goldgelbe Farbe und exphâlt nur geringe Mengen freier Fettsäuren.

Das reine Dlivenol ift von hellgelber bis grunlichgelber Garbe und milbent, angenehmem Beschmad. Es loft fich febr wenig in Beingeift, aber ichon in 11/2 bis 21/2 Teilen Ather und in 3 Teiler Gffigather. Die faltgepreften Die enthalten über 70 %, Dt, bas in wefentlichen aus bem Glygerid ber Olfaure mit wenigen Prozenten ber Linolfauren besteht. Das feste Fett besteht aus Balmitin und geringen Mengen Arachin. Das Unverseifbare im Dlivenol in Phytosterin. Die beiggepreften Dle find reicher an Balmitin Das spezifische Gewicht ber kalt gepregten Dle schwankt bei 15 " C. zwichen 0,915 und 0,918, mahrend bas spezifische Gewicht ber beiß gepreften Die bis auf 0,925 fteigt. Lettere seben oft fcon bei 10 ° C. formige Musscheidungen ab und erstarren bei 00, mabrend gang feine, talt gepreßte Dle zuweilen erft bei 20 C. anfangen fich zu trüben mit bo - 6 ° C. bas Balmitin ausscheiden. Die aus bem Olivenol abge ichiedenen fetten Sauren schmelzen bei 22 bis 26 ° C. und erstartes bei 21 bis 22 ° C. Die Berfeifungszahl des Olivenols ift 191 bis 192, die Jodgahl 81,6 bis 84,6, die Jodgahl der abgeschiedenen Fettfauren 86,1. Die befferen Olivenöle werben baufig verfalicht, namentlich mit Sejamol und Baumwolljaatol. Das beste Mittel gur Erfennung reinen Olivenöls ift bie Jodgahl, ba fast alle gur Berfalichung gebrauchten Die bobere Jodgablen zeigen.

Bur Seifenfabrifation bienen hauptjächlich die Sanole und bie Sulfurole; nur aus biefen laffen fich barte Riegelfeifen berftellen, mabrend die fluffigen Dle, außer mit Zufagen von Rotosol und andern harten Retten, nur zu Schmierseifen verarbeitet werden tonnen. Die Dlivenölseifen vertragen, ebenfo wie die Talgfeifen, wenig Salg; ichon mit 5 bis 8 % des letteren laffen fie fich ausfalgen. In ihrem Berhalten bei der Berfeifung zeigen Satole und Sulfurole infofern einen wesentlichen Unterschied, daß, mahrend erstere zur Einleitung ber Berfeifung einer ichwachen Lauge bedürfen, lettere fich mit jeder ihnen gebotenen Lauge verfeifen. Nimmt man Sgrabige Afcherlauge ober 30gradige Agnatronlauge, fo wird fich, wenn bas Alfali in ber Lauge nur in richtigem Berhaltnis zu dem in Arbeit genommenen Wett fteht, eine maßig feste, ober bei Unwendung von 30grabiger Lauge auch wohl eine feste, aut verbundene, nicht naffende Leimseife bilden; tommt man aber mit einem Aberschuß von Lauge ober mit Salzwaffer, fo treunt fich die Seife leicht, und mit 6 % Salz hat man jum Aussalzen mehr als genug. In ber Regel wird bas Sulfuröl mit stärferen Laugen, meist Laugen aus faustischer Soba von ungefähr 250 B., verfeift, die Seife wird bann mit Salzwaffer getrennt und hierauf joweit geschliffen, daß fich der Schnut und die farbenden Bestandteile ausscheiben tonnen. Die fertigen Seifen haben eine leichte, schmußiggrune Schaumdecke. Unter berfelben liegt ein reiner, blanker, olivengruner Rern und zwischen biefem und der dicken Unterlauge eine ftart gefärbte Seife, die man für fich verarbeitet oder dem nachsten Sud wieder zugibt. Die Kernseise ift magig feit, ungefähr wie eine Seife aus halb Talg und halb Schweinefett. Berarbeitet man Dle, die aus frifchen Rudftanben extrabiert waren, fo riechen die Seifen nicht unangenehm; waren die Sanga aber vor ihrer Extraction in Barung übergangen, fo haftet fowohl dem Dl, wie auch der baraus gesottenen Seife bauernd ein übler Geruch an.

Man erhalt aus 100 kg Gulfurol 158 bis 160 kg geichliffener Rernseife; fie ift aber imftande, viel Baffer und augerdem Bafferglas und Talk aufzunehmen.

Sejamol. Die Sejamjaat bes Sandels besteht aus ben Samen ameier Bignoniaceen, Sesamum indicum L. unb Sesamum orientale l. Lettere Pflanze wird, ba fie fich von ersterer nur burch bie grobe Bahnung bes Blattes und die Farbe ber Samen untericheiber, ver de Candolle nur als eine Barietat von Sesamum indicum am gesehen. Als Seimat der Sejampflanze gilt das sudliche und billide Afien. Gegenwärtig wird die Pflanze, und zwar in beiben Formen. wegen des hohen Olgehalts der Samen in den meisten tropischen und wärmeren Ländern gebaut, fo in Indien, Rleinaffen, Griechen land, Agnoten, Algier, Bangibar, Ratal, in den frangofischen Rolonica an der Westfüste Afrikas, Brafilien, Westindien und in neuester Bat ftart in ben Substaaten Rorbameritas. Die Billigfeit bes Robmaterials, der Reichtum ber Samen an gutem Ol find Urfache, bal ber Sejam beute zu ben wichtigften Robstoffen fur Olgewinnung gabil und namentlich in Frantreich und England, in neuester Beit abat auch in Deutschland und Ofterreich zur Olpreffung genommen wird.

Die Sesamsaat wird meist breimal gepreßt; die beiden ersten Pressungen ersolgen dann kalt, die dritte warm. Die kalt gepreßten Dle dienen als Speiseöle, die warm gepreßten hanptsächlich zur Seisenfabrikation. Der Geschmack der kalt gepreßten Dle ist milde, doch nicht so angenehm wie der des Olivenöls.

Das Sejamöl besitt eine schöne hellgelbe Farbe, enthält eine geringe Menge eines harzartigen Körpers, welcher ihm durch österes Schütteln mit Eisessig entzogen werden kann, hat ein spezissisches Bewicht von 0,922 bis 0,924 bei 15°C. und erstarrt bei — 5°C. weiner gelblich weißen, durchscheinenden, etwas settigen Masse von da Konsistenz des Palmöls, dem es in diesem Zustande sehr ähnlich we Das Ol besteht hauptsächlich aus Olein und enthält außerdem die Glyzeride der Linolsäure, der Stearinsäure und Palmitinsäure. Die Berseisungszahl ist nach Balenta 190, die der abgeschiedenen Feisäuren 199,3, der Schwelzpunkt der letzteren 25 dis 26°C., der Erstarrungspunkt 22,3°C. Die Jodzahl des Ols ist 102,7 bis 108, die der abgeschiedenen Feitsäuren 108,9 bis 111,4.

Das Sesamöl gibt mit Zucker und Salzsäure eine karmoisinroke Farbe, eine Färbung, die es ermöglicht, es im Gemisch mit andern Olen mit Sicherheit zu entbeden. Diese Probe, welche von Camvischerrührt, gewöhnlich aber als die Baudoninsche Farbenreattion bezeichnet wird, wird nach Billavecchia und Fabris!) in solgenber

¹⁾ Reitichr. f. angew. Chemie 1892, 3. 509.

Beise ausgeführt: Man lose 0.1 g Robrzuder in 10 cem Salzfaure vom fpegifischen Bewicht 1,19 in einem Reagensglase, fese 20 com bes zu untersuchenden Oles zu, ichnttele energisch turze Beit und laffe Die Probe fteben. Die mafferige Lofung icheidet fich nach fehr turger Beit ab. In Gegenwart felbst der geringften Menge Sesamol ift die mafferige Loiung farmoisinrot gefärbt.

Die besten Sorten Sejamol bienen vielfach gum Berichneiden von Dlivenol, mahrend es felbst häufig mit Erdnußol verfälscht wird. Bur Seifenfabritation finden nur bie Rachichlagole ober Die aus ichlechtem Samen gepreßten ober ertrabierten Dle Berwendung. Bu Riegelseifen tann man nur die biden, fait weißen, viel Stearin ober Balmitin enthaltenden Sagole verwenden, welche fich beim Lagern des Dls absehen. Die fluffigen Dle konnen aber als Rusapole gu Balmfernol, Kofosol, Talg und Palmol bis zu 30% genommen werben und ergeben bann ebenfalls gute Seifen, welche fest vom Schnitt find.

Die aus ichlechter, ichimmliger Saat bereiteten Dle zeigen gewöhnlich einen febr unangenehmen Geruch, ber fich indeffen burch Auskochen meift beseitigen lagt. Man tocht bas Dl auf Salzwoffer mit Dampf, bringt es noch beiß in größere Baffins und überläßt es ber Rube. Beim Erfalten icheidet fich viel festes Wett aus, das fich jum Sieden von Riegelseifen fehr gut eignet. Diefe Sabole find fast weiß und ergeben auch folche Seifen.

Die Sesamsagole verfeifen fich leicht und verhalten fich babei abulich wie Schweinefett. Wird bas Sieben mit Agnatronlauge ausgeführt, fo werden die Sapole zu ber tochenden Lange nach und nach jugegeben; auf 100 kg Ot rechnet man ungefahr 200 kg Lauge von 150 B. Die Berfeifung des Oles findet icon ftatt, wenn auch nur ungefahr Die Salfte besselben im Berhaltnis gur Lauge im Reffel ift; aber auch wenn genugend Ol gur Lauge gegeben ift, fiedet feine lange, glatte Leimfeife, fondern eine franje, rofenbrechende Seife. Dan muß deshalb das richtige Berhältnis zwischen Fett und Lauge vorher berechnen und dementsprechend zugeben und folange fieden, bis die Seife Drud hat, ohne auffälligen Stich ju zeigen. Das Ausfalzen darf nicht stattfinden, folange die Seife noch schmierig ift; fonst bleibt lettere auch nach bem Ausfalgen fo und halt felbit nach bem Schleisen noch Lauge und Schmußteile gebunden. Rach bem Musfalgen fiedet Die Seife blant, in großem Kern und ift vollständig ichaumfrei. Um ne noch mehr gu barten, entzieht man ber Geife noch Galglauge und geht damit so weit, bis man wahrnimmt, daß die Seife nicht hochsieden kann. Die in diesem Stadium der Seife entnommenen Proben zeigen sich hart und zerreiben sich nach dem Erkalten wie feuchtes Mehl.

Die reinen stüffigen Sesamöle versieden sich ahnlich wie Leinel: sie verseisen sich mit reiner Natronlauge schwer und geben auch tem fraftige Kernseise.

Frangöl. Für die deutsche Seisensabrikation hat in neueine Zeit das Erdnußöl oder Arachidöl Bedeutung erlangt, da es jest anch in Deutschland gewonnen wird; es ist das Ol aus dem Samm der Erdnuß (Arachis hypogasa), einer Leguminose. Die Erdnuß ür eine einjährige, frautartige Pflanze mit niedrigliegendem Stengel. Sobald die Fruchtbildung beginnt, zeigt der blütentragende Stengel das Bestreben, sich in den Boden zu verkriechen, und die Früchte gelanger hier zur Reise. Blüten, welche nach dem Abblühen nicht unter die Erde gelangen, bleiben entweder unsruchtbar, oder die Frucht wird nicht reis. Die Frucht ist eine 2 bis 3 cm lange, 1 bis 1,5 cm dieke, strohgelbe Hülsensrucht mit runzliger Obersläche; sie enthält 1 bis 3 Samentörner, welche an der Seite, wo sie sich berühren, wie abgeschnitten sind. Der Samen ist im innern weiß, ähnste unseren weißen Bohnen. Der Olgehalt der Samen schwanft zwischen 37 und 50%.

Die ursprüngliche Heimat der Erdnuß läßt sich nicht mit Sichabeit seststellen; nach einigen Autoren soll die Pflanze aus Amerika nach andern aus Afrika stammen. Jest ist sie außerordentlich verbreitet; sie wird besonders an der Bestäste Afrikas, am Kongo und Senegal in den Riams und Mombuttuländern, im innern Afrika und in Dswafrika, in Ostindien, auf Java und Sumatra, in Südamerika und in den südlichen Teilen von Nordamerika, sowie auch in Südeuropa, Italien, Spanien und Frankreich kultiviert.

Die Erdnußsamen werden dreimal gepreßt. Die erste talte Pressung liesert ein sast sarbloses Ol von angenehmem Geschmaa und Geruch, das als seinstes Taselöl dient. Bei der zweiten, auch noch kalten Pressung, nach vorangegangener Besprengung der Pressunsse mit Wasser, wird auch noch Spessell gewonnen; doch dient dies Ol auch zur Beseichtung und zum Einsetten der Wolle und neuerdings auch zur Seisensabritation, namentlich zu Silberseise. Bei der dritten Pressung, bei welcher Wärme angewandt wird, erhält man das zur Seisensabrie

tation bestimmte huile de rabat oder Nachichlagol, ein Ol von gelblichbrauner Farbe und weniger angenehmem Geruch und Geschmad. Das DI ber ersten Breffungen wird jest vielfach bei ber Runftbutterfabris fation perwandt.

Das Erdnuköl ift etwas bunnfluifiger als Olivenöl und enthalt die Glygeride ber Olfaure, ber Linolfaure, ber Stearinfaure, ber Sypogaeafaure, der Arachinfaure und vielleicht noch anderer Sauren. Das feinste kaltgepreßte Ol hat ein spezifisches Gewicht von 0,916 bei 15° C.; das spezifische Gewicht der Nachlaufole ist höher und steigt bis 0.920. Das Erdnufiol gehört zu ben nicht trochnenden Olen, ift ziemlich haltbar und wird nicht so leicht rangig. Der Einwirtung der Kalte ausgesett, gerinnt es, wie das Olivenol, bei einigen Grad über 0, erstarrt bei - 3 bis - 4° C, und wird erst bei - 7° C. gang feft.

Die Berfeifungszahl des Erdnußols wurde zu 191,3 bis 191,6 gefunden, die Jodjahl von Subl zu 103, von Moore zu 87,3, die Bodgahl ber abgeschiedenen Wettfäuren von Moramsti und Demsti gu 95,5 bis 96,9 bestimmt. Der Schmelgpunkt ber abgeschiedenen Fettfauren liegt nach Subl bei 27,7, ber Erstarrungspunft bei 23,8° C.

Bufate von Erdnußol zu andern Olen laffen fich durch den Gehalt besjelben an Arachinfaure erkennen. Berfeijt man ein verdächtiges Ol, icheibet die Fettfauren mit Salzfaure ab und loft fie in tochendem Altohol, jo icheidet fich beim Erfalten die Arachinfaure in perlmutterglangenden Kriftallen aus.

Es ift bereits ermahnt, daß das faltgepreßte Erdnußol farblos und geruchlos ift, mabrent das warmgeprefte Dl mehr oder weniger gefarbt ift und einen unangenehmen Geruch zeigt. Das gefärbte Dl läßt fich burch Lauge bleichen.

In ber Seifenfabritation findet bas Erdnufiol Berwendnug bei Rernfeifen, Gidweger Seifen und Schmierfeifen. Bur Berfeifung verwendet man Laugen nicht unter 18° B. frart. Das Erdnußol hat in mancher Begiehung Ahnlichkeit mit dem Baumwollfaatol, bat vor diefem aber ben großen Borgug, daß die Seifen teine gelben Flede betommen. 2 Teile Erdnugol und 3 Teile Balmternol geben mit Laugen aus Agnatron bei direttem Sieben eine tabelloje weiße Bachsternfeife. Ebenjo erhalt man aus 70% Palmfernol und 30% Erdnugol mit Anatronlange febr icone, weißgrundige Eichweger Seifen. 2m vorteilhaftesten ift bas Sieben auf bireftem Bege, und man verfahrt am zwechmäßigsten in der Beije, daß man mit rein tauftischer Lauge von ca. 24" B. verseift und erft nachher zur Reduzierung ber Rauftigitall Soda- ober Salstöfung anwendet.

Von Schmierseisen ist es besonders für sogenannte Silberseise geeignet; es ist besonders für jene Gegenden zu empschlen, in welcher diese Seise in zarter weißer Farbe verlangt wird, und dem Baumwollsaatöl bei weitem vorzuziehen. Auch zu den andern Schmierseisen, Natursornseise, Glyzerinschmierseise und gewöhnlicher glatter Olseise, in es verwendbar; doch dürste es hierzu wohl nur selten Berwendung sinden, da es immer erheblich teurer als Leinöl zu sein pslegt. Ba Glyzerinschmierseise und glatter Olseise kann man im Sommer von Erdnußöl, da es viel seste Pettsäuren enthält, höchstens die zu 25% des Olansabes verwenden. Die Berseisung erfolgt bei Schmierseisen in bekannter Weise mit dem übrigen Fettansaß auf 18 bis 25 grädiger Äscherlauge.

Sehr vorteilhafte Berwendung sindet das Erdunföl bei taltgerührten Seisen. Eine Seise 3. B. aus 70 kg Kotosöl, 30 kg Erdnußöl und 53 kg Ühnatronlange von 36° B. übertrisst im Anschen
eine Seise, zu welcher anstelle von Erdunföl Talg genommen wurde.
Sehr geeignet ist das Erdunföl auch für die Grundseisen zu den
pilierten Seisen. Diese Seisen haben etwas eigentümlich mildes, das
sich nachher auf die daraus hergestellten pilierten Seisen überträgt
Bei transparenten Glyzerinseisen ersest es aber den Talg nicht, da
die Seisen damit zu weich werden.

Rizinusöl. Das Rizinusöl wird aus den Samen von Ricinus communis L., dem gemeinen Wunderbaum, welcher ursprünglich m Ostindien heimisch ist, jest aber auch in Algier, Egypten, Griechenstand, Italien und Amerika kultiviert wird, durch Pressen gewonnen. Der entschälte Samen enthält bis zu 50 und 60% Ol.

Im Handel tommen hauptsächlich drei Arten von Rizinusian vor: amerikanische, indische (Bombay-Saat) und italienische. Diese Saaten zeigen sowohl in der Form, wie in der Farbe einige Wiedelungen. Die indische Saat ist durchschnittlich die kleinste, auch wihrer lichtbraum gesprenkelten Farbe die hellste. Sie gibt beim Bressen das wenigste DI, enthülst etwa 40%, häusig auch noch bedeutend weniger, da es nicht zu den Seltenheiten gehört, daß sie ca. 20% taube Samen enthält, welche gar kein DI geben.

Im nördlichen Italien und in Subfrankreich wird bas Preffen ber Rizinussaat schon seit Jahrhunderten fabrikmäßig betrieben; in

den nördlichen Ländern, in Deutschland und Rufland, bat man crit feit wenigen Sahren angefangen, Dieje Saat ju preffen. Das gewonnene Dl dient teils mediginischen, teils technischen Zweden.

Das altere Berfahren ber Olgewinnung bestand barin, bak man bie gereinigten und darauf gerfleinerten Samen gunachst zweimal talt prefte, bann die Ruchen gerkleinerte, mit etwas heißem Baffer anfeuchtete, in Dien erwärmte und ichlieflich einer britten Breffung unterwarf. Man gewann auf diese Beise noch gegen 7% eines ichleimigen Cles, das fich aber sehr schwer flart und nur burch wiederholte Filtration zu technischen Zweden brauchbar gemacht werden tann. Trube Riginusole halten fehr viel Baffer gebunden, welches jo nicht mahrgenommen werden fann.

Bente verfährt man bei ber Olgewinnung meift anders. Man verwendet ftarte Preffen, die es ermöglichen, daß die gebrochene Saat durch ein einmaliges Breffen in den meiften Fällen soweit entölt wird, daß nur 5 bis 6% Ol in ben Ruchen bleiben. Das in ben Ruchen verbleibende DI hat man auch noch durch Extraction zu gewinnen gesucht; doch bietet dies Berfahren feinen Borteil, ba ber Wert ber Ruchen als Düngemittel dadurch beeinträchtigt wird. Bu Futterzwecken laffen fie fich nicht verwenden, ba bas in dem Riginussamen enthaltene giftige Alfaloid "Riein" in ihnen verbleibt.

Bur Berftellung von Riginusol für medizinische Bmede verwendet man die ichweren, gefunden Samen; boch wird bas Ol erft durch Klaren und Giltrieren brauchbar. Fehlerhafte Saat und die Rudffande von der Filtration ber Primable werden gu Dlen zweiter Sorte verarbeitet. Solche Dle werden gum Teil in ber Toiletteseifenfabrifation verwandt. Die Tertiaforten aus ben Sagolen, Rudständen usw. herrührend, sind dunkle, oft fart und unangenehm riechende Dle, welche teils als Schmierole, teils als Tournantole m der Türkischrotfarberei Berwendung finden.

Das Rizinusöl ist farblos ober schwach gelblich, von anfangs mildem, hinterher etwas tragendem Beichmad und fehr ichwachen, aber nicht angenehmem Geruch. Es ist sehr dickflussig und verdickt fich beim Stehen an der Luft noch mehr, bis es zulest in eine gabe Maffe übergeht; doch trodnet es auch in bunnen Schichten nicht vollftandig ein. Geinen Sauptbestandteil bilbet bas Glygerid ber Riginusölfaure, außerbem enthält es noch Stearin und Balmitin. Das spezifische Gewicht des Rizinusoles schwantt zwischen 0,95 und 0,97 bei 15 °C. In ber Ralte unter 00 fest bas DI ein weißes, stearinähnliches Fett ab und erstarrt bei -17 bis -18° C. zu einer gelblichen, durchscheinenden Masse. Amerikanisches Rizinusöl scheidet oft schon bei 6° C. starres Fett aus und erstarrt schon bei -10° bis -12° C.

Reines Rizinusöl ist mit absolutem Alkohol und mit Eisessig in jedem Verhältnis mischbar. Es löst sich ferner bei 15° C. in 2 Teilen 90 prozentigem und in 4 Teilen 84 prozentigem Alkohol; dagegen ift es fast unlöslich in Paraffinöl, Petroleum und Petroleumäther. Bei 16° C. bewirken 0,5% des Öles in diesen Lösungsmitteln schon Trübungen.

Die Verseisungszahl des Rizinusöles ist sehr niedrig, sie wurde von Valenta zu 181,0 bis 181,5 ermittelt. Die Jodzahl des Cles beträgt nach Hübl 84,4 die der abgeschiedenen Fettsäuren nach Morawsti und Demsti 86,6 bis 88,3. Der Schmelzpunkt der Fettsäuren liegt nach Hübl bei 13°, der Erstarrungspunkt dei 3°C.

Für die Güte des Rizinusöles entscheidet das möglichst hele Aussehen und der Geruch. Gefärbtes Öl hat durch Luft oder Licht gelitten, und stinkende Öle sind aus schlechten Samen und Abfällen gepreßt. Reines Rizinusöl hält sich lange Zeit, ohne ranzig zu werden. Nach Lewfowitsch beruht dies darauf, daß bei dem üblichen Berfahren der Rassinussend des Öles durch Austochen mit heißem Bassen das Rizinusserment, welches etwa mit Samenmehl beim Auspressen in das Öl gelangen könnte, zerstört wird.

Das Rizinusöl verhält sich bei der Verseisung ähnlich dem Kofvsöl. Es läßt sich leicht durch Zusammenrühren mit starker Natronslauge verseisen. Die so erhaltene Seise ist sehr weiß, amorph und durchscheinend und besitzt bei $70^{\circ}/_{0}$ Wassergehalt noch eine ziemliche Härte. Sie hat serner die Eigenschaft, daß sie sich in reinem Wasser löst, ohne dasselbe zu trüben oder opalisierend zu machen. Das Rizinusöl sindet in der Seisensabrikation hauptsächlich Verwendung bei Herstellung transparenter Seisen.

Banmwollsatöl. Das Banmwollsatöl, auch Kottonöl genannt, wird aus dem Samen der Banmwollpslanze, welche zu den Malvaceen gehört und den botanischen Namen "Gossypium" führt, gewonnen. Es gibt verschiedene Arten von Gossypium, die fämtlich in den heißeren Zonen, und zwar am besten in der Nähe des Meeres auf seuchtem, den Seewinden zugänglichem Terrain gedeihen. Man kann ungefähr annehmen, daß ihr Andau auf der südlichen Salbfugel bis zum breifigften Grabe füblicher, auf der nördlichen Salbtugel bis zum vierzigsten, in einigen Gegenden bis zum fünfundvierzigsten Grade nördlicher Breite reicht, mahrend andernteils der Unbau mit Erfolg bis zu Soben von 1550 m über bem Meeresspiegel empor ausgeführt werden fann.

Von den Gossypium-Arten entwickeln sich einige krautartig, einige strauchartig, einige felbst baumartig. Die hauptfächlichsten Spezies find nach H. Richard: 1. Gossypium herbaceum, eine frauts und staudenartige Bflanze von 1,2 bis 2 m Sohe, ein, zwei oder bei gunftigen Verhältnissen auch mehrere Jahre andauernd, welche mit perschiedenen Abarten in Europa (Macedonien, Malta, Sicilien, Neapel), in Egypten, Kleinasien, Oftindien und Nordamerika gezogen wird; 2. Gossypium arboreum, eine baumartige Pflanze von 3 bis 6 m Söhe, welche sich hauptsächlich in Oftindien, China, Cappten und einigen Gegenden von Spanien und Amerika findet; 3. Gossypium barbadense, eine strauchartige Pflanze von 1.5 bis 4,5 m Sobe, welche besonders in Westindien, aber auch auf dem südamerikanischen und nordameritanischen Festlande, in Oftindien, Afrika usw. gebaut wird; 4. Gossypium peruvianum und acuminatum, eine Aflanze von 3 bis 5 m Sohe, welche in Brafilien, Beru, Ecuador und andern Staaten Gudamerifas gezogen wird, und 5. Gossypium religiosum, eine strauchartige Pflanze, in China zu Sause, dann aber auch in Oftindien, Italien und andern Ländern mehrfach angebaut.

Bon den eben angegebenen Gossypium-Arten tragen verschiedene ichon im ersten Jahre, andere erst im zweiten oder dritten Jahre Bluten und Früchte. Die Bluten stimmen in ihrer Gestalt ungefähr überein mit den Blüten unserer Malvaccen. Nach der Blüte bildet sich eine zunächst grune, mehrfächerige Rapsel aus, welche drei bis fünf, bei einigen Sorten acht Samenkörner einschließt. Die Samenförner find kleine, mehr ober weniger elliptische Körner von ungefähr 8 mm Länge, welche in reifem Zustande braun gefärbt und mit einer großen Menge meift weißer haare bedeckt find. In ber letten Beriode des Wachstums wird die Kapsel zu klein, um die darin zusammengepreßten Saare zu faffen, welche eine große Glaftigität besigen und jo das lebhafte Bestreben haben, sich auszudehnen; sie jpringt daber nach den einzelnen Fächern, deren gewöhnlich drei bis fünf vorhanden sind, auf, sodaß die Haare frei herausguellen und nun durch die Einwirfung der Sonne rasch trocknen. In diesem Stadium der Samentapfeln wird die Baumwolle gesammelt. Die nächste Aufgabe ift, die haure von den Samenkörnern zu nrennen, eine Arbeit, welche um als das Egrenieren der Baumwolle bezeichnet. Die weitere Beweitung der abgeschiedenen haare, der Baumwolle, lassen wir underräckschigt; uns interesseren hier nur die Kerne. Während die Baumwolle und deren Benugung schon im srühesten Altertum bekannt werd hat man von dem Elgehalt der Kerne erst viel später Kenntnis erhalten, und die Gewinnung des Baumwollsaatöles ist noch eine im junge Industrie.

Im Jahre 1785 erließ die Society for encouragement of art and industry in London ein Preisausichreiben für das Extrahieren des Eles aus egyptischer Baumwollfaat. Auf der in demielben Jahre in Edinduz veranstulteten Ausstellung fand sich das erste Ruster gereinigten Lauswollsaatöles; es war ausgestellt von de Germiny in Marseille.

In Amerika icheinen die ersten Bersuche zur Gewinnung von Bauswollsatöl im Jahre 1834 gemacht zu sein, und zwar von J. H. Cooper
und S. A. Plumner in Natchez, Missouri; allein die Bersuche mislangen. Erst im Jahre 1855 gelang es, die Schwierigkeiten der Fabrikation zu überwinden und lebenssähige Elsabriken zu gründen. Heut
ist die Baumwollsatöl-Industrie in Amerika sehr bedeutend und gehört
namentlich zu den wichtigsten Industriezweigen von New-Orleans.

Auch in England und Frankreich wird die Gewinnung dieses Dles jest in ausgedehnter Weise betrieben. Man verwendet dort fast aussichlucklich egyptische und Barbadenser Saat. Beide Sorten sind sehr öltreich; auch ist bei ihnen die Entsernung der der Saat noch anhastens den Baumwollslocken sehr leicht zu bewerkstelligen.

In den Vereinigten Staaten wird die Uplands und SeasIslands Saat verarbeitet. Die amerikanischen Baumwollsaaten haben den großen Abelstand, daß die Baumwollslocken der Saat zu fest anhängen, sodat die ohnehin schon große (Veneigtheit der Saat zur Erhitzung dadurch nuch) mehr gesteigert wird und den Transport fast unmöglich macht.

Der Bannwollsamen wird in der Fabrik vorerst von allen Beimengungen an Staub und Schmutz gereinigt, indem er durch hestigen Lustzug gegen einen Windschirm geblasen wird, so daß alle beigemischten schwereren Körper herabsallen müssen. Die Samenkörner werden dann in die Putymaschinen übergeführt, um die den Samenkernen anhastende Bannwolle von ersteren zu trennen. Die gereinigten Kerne gelangen in einen Drehzulinder, welcher 24 walzensörmig gestellte Wesser neht vier gegenüber angebrachten Schneidemessern enthält, die den Samen in die kleinsten Teilchen zerkleinern. Die Hüssen werden hier von den

Rernen getrennt. Die Rerne werden bann zwischen Balgen gepreßt, und das Ol rinnt frei berab. Letteres wird in wollene Bregfade gwijchen Robhaareinlagen getan, die mit geriffeltem Leder überzogen find, damit das Ol leichter austreten fann, und unter die hydraulischen Breffen gebracht. Die Gade bleiben einem fehr ftarfen Drude 17 Dis nuten ausgesest, mabrend welcher Beit bas Dl vollständig ausgepreßt wird und fich in einer Rinne ansammelt. Rur die trockenen Kerne bleiben zurud, die als Baumwollsamenkuchen in den Sandel gelangen. Das Ol wird alsbann in ben Olraum gepumpt, und wenn es als jogenanntes Rohol verfandt werden foll, in diefem Zustande in die Berfandgefaße gefüllt. Coll es jedoch raffiniert werden, fo behandelt man es, je nach feiner Befchaffenheit, mit 7 bis 15 % tauftischer Soba. Das DI wird mahrend biefer Zeit beständig mittels Schaufeln umgerührt oder mittels einer Luftpumpe bewegt, welche durch eine innerhalb des Sammelgefäßes durchgebende lange Gifenröhre Luft burchtreibt. Alle Beimijdungen fallen bier zu Boben, und bas gereinigte DI, etwa 82 % bes Rohproduktes, wird dann abgelassen.

Der Bodenfat ift von duntler Beichaffenheit und befannt unter dem Namen "Seifenlager" (Soapstock). Er wird nochmals erwarmt, um bas noch barin enthaltene Ol zu trennen, und bann an Die Seifenfabriten vertauft oder von ben Olfabriten felbit auf Seife verarbeitet. Das Ol ift nunmehr raffiniertes Ol und wird in große Sammelreservoirs gebracht, wo es lagert, bis es in die Berfandgefage gefüllt wird.

1000 kg Saat geben, je nach Beschaffenheit, 110 bis 115 kg Ol. Das robe Baumwolljagtol erscheint in größeren Mengen rotlich, in fleineren ichmußig gelb. Übrigens hangt die Farbe auch fehr von der Qualität des Oles ab als Rejultat der Behandlungsweise bei der Fabritation sowie ber verarbeiteten Samenforte. So find bie in England und Marfeille aus Samen von Gossypium barbadense gewonnenen Dle von duntlerer Farbe als die aus amerikanischer Uplandjagt fabrigierten Dle.

Durchschneibet man einen Baumwollsamen und unterwirft die inneren Teile einer genauen Besichtigung, so wird man eine große Anjahl brauurötlicher Buntte bemerken. Diese Buntte find es, welche bem DI die Farbe geben, und von ihnen rejp. ihrer Mehr= ober Mindergahl hangt die duntlere oder hellere Farbe des abgeschiedenen Dles ab. Betrachtet man Diese Buntte unter einem fraftigen Mitroftop, so erscheinen fie als eine harzige, fettige, rote Fluffigteit. Diefe Fluffigfeit ift

150 Die Rette.

weber in Alfohol, noch in Ather, noch in Benzin löslich, sondern nur in Alfali, ist aber nicht verseisbar. Zerstößt man die Kerne, nachdem man sie sorgsältig enthülst hat, so erhält man eine grüngelbliche Flüsspeteit, das Baumwollsatöl, welches in kuzer Zeit in dunkelbraume Farks umschlägt. Diese Anderung der Farbe ist ein Resultat der Einwirkung der atmosphärischen Lust: hält man das El dieser Einwirkung sem so erhält es seine ursprüngliche gelblich grüne Farbe.

Das rohe Baumwollsatöl ist dickslüssig, 28 bis 30 mal wenige slüssig als Basser und hat ein spezissiches Gewicht von 0,922 bis 0,930 bei 15° C. Unter 10° fängt es an, Palmitin auszuscheiden. Bei –2 bis –3° C. erstarrt es. Das rassinierte Ol hat eine strohgelbe Facke und bei 15° C. ein spezissiches Gewicht von 0,923 bis 0,928. Bährend das rohe Öl im Geschmack und Geruch dem Leinöl ähnlich ist, bat das rassinierte Ol einen rein nußartigen Geschmack. Das Baumwollsatöl besteht in seinem slüssigen Anteile hauptsächlich aus Olein mod einer geringen Menge des Glyzerids der Linolsäure, in seinem sessusch hauptsächlich aus Palmitin und vielleicht etwas Stearin. Der oben erwähnte unverseisbare Bestandteil beträgt nach Allen und Thomson 1,64°/6.

Die Berseisungszahl des Baumwollsaatöls ist 191 bis 196,5, die der abgeschiedenen Fettsäuren 203,9 Die Jodzahl des Oles ist 100 bis 108,7, die der Fettsäuren 110,9 bis 111,4. Die abgeschiedenen Fettsäuren schmelzen bei 35,2 bis 38,3°C. und erstauren bei 35 bis 38°C.

Das rohe Baumwollsatöl dient in Amerika zu Schmierzweden, zur Firnissabrikation als Ersat für Leinöl und zur Seisensabrikation; das raffinierte Ol wird zur Seisensabrikation, als Speiscol und besonders zur Berfälschung anderer Ole verwandt. Es sollen Oliveröle vorkommen, die zur Hälfte aus Baumwollsatöl bestehen.

Das rohe Öl ist weit leichter verseisbar als das raffinierte, was seinen Grund wohl darin hat, daß ersteres freie Fettsäuren enthalt während letteres in Folge der Behandlung mit Laugen dei der Raffinierung neutral ist. Das raffinierte Öl verseist sich allein mit stärkeren Laugen nur sehr schwer, dagegen leicht in Gemeinschaft mit leicht verseisbaren Fetten, wie Palmternöl, Kotosöl 2c. Allein tans man es nur allmählich mit schwachen Laugen zur vollständigen Berseifung bringen; eine auf diese Weise erhaltene Seise hat aber de schlechte Eigenschaft, daß sie sich schwer aussalzen läßt und selbst dagroßem Salzzusat das überschüssige Wasser nicht vollständig abgidt.

Eine folde fart mafferhaltige Seife ift fo weich und ichmierig, bag fie mit ber Schanfel bearbeitet werben tann und beim Druden mit ber Sand Baffer abgibt, alfo feine wirkliche Kernseise barftellt. Frisch ift folde Seife weiß; nach dem Austrodnen aber wird fie gelb und zeigt einen üblen, eigentumlichen Beruch.

Bahrend in Amerita, wie ichon erwähnt, auch das robe Baumwollsaatol gur Seifenfabritation bient, findet in Deutschland gu biejem Zwed nur das raffinierte Dl Berwendung. Man nimmt es fowohl au harten wie zu weichen Seifen, aber fast nie allein, sondern beinabe ftets in Gemeinschaft mit andern Fetten, letteres wegen der ichweren Berfeifbarfeit diefes Cles und wegen des unangenehmen Geruches, welchen Baumwollfaatölfeifen nach langerem Liegen zeigen. Diefen ichlechten Beruch nach langerem Lagern zeigen aber nicht nur bie reinen Baumwollfaatolfeifen, jondern auch die Seifen, zu welchen großere Mengen Baumwollfaatol neben andern Fetten Berwendung fanden. Befentlich vermindern lagt fich biefer Beruch, wenn man bas Dl vor feiner Berwendung emige Zeit mit 25gradiger Sodalauge (Afcherlauge) focht.

Das raffinierte Baumwollfaatol, wie es gewöhnlich in ben Sanbel fommt, zeigt eine ftrohgelbe Farbe und ift fo fur die meiften Seifen, bei welchen es Berwendung findet, genügend bell; in einzelnen Gallen aber wünscht man es heller und erreicht dies, indem man das OI mit fauftischer Lauge behandelt.

Bu harten Seifen findet es insbesondere in Berbindung mit Palmternol und Kotosol Berwendung, ba es die Gigenschaft besitt, die Seifen aus letteren Dlen gart und geschmeidig zu machen. Gine Beit lang war bas Baumwollsaatol für glattweiße Kernseifen außerordentlich beliebt, man war entgudt von den damit erzielten garten Geifen; aber das trube Ende tam hinten nach: Die gelben Flecke, Die fo manchem Sieber bas Leben ichmer gemacht haben. Sie find eine Folge des in dem Baumwollsaatol enthaltenen unverseifbaren gelben, ölartigen Körpers, ber bei ber Raffinierung mit Lauge nicht gerstört wird und sich auch burch nochmalige Raffinierung des Oles nicht vollftandig beseitigen lagt. Er ift mabricbeinlich auch Schuld an bem ichlechten Beruch, den die Baumwollfaatolfeifen nach langerem Lagern zeigen. - Außer zu glattweißer Seife findet das Baumwollfaatol pon harten Seifen bei uns besonders noch zu glattgelber und Eich= weger Berwendung. In Frankreich und Italien wird es in Gemeinschaft mit Erdnugol in bedeutender Menge zu Marfeiller Seifen verarbeiter, doch nicht zum Borteil des Broduftes.

Für Schmierseisen hat das Baumwollsaatol ebensalls vielsach Berwendung gefunden. Für glatte transparente, ist es im Winter wegen seines verhältnismäßig hohen Palmitingehaltes nicht brauchbar, da sons die Seisen leicht trüben. Sehr zweckmäßig für solche Seisen ist die Berwendung von Baumwollsaatol im Sommer, da die Seisen dann sester werden, als wenn nur reines Leinöl verarbeitet wird.

Sehr geeignet ist das Baumwollsaatol zur Darstellung von glottgelber oder glattweißer Schmierseise, und ist dies die Seise, zu welcher es auch allein verwandt werden kann. Will man Seise mit Silberglanz herstellen, so muß man das Öl zuvor bleichen.

Auch zu Naturfornseise sindet das Baumwollsatöl Berwendung; doch ist hierbei große Borsicht ersorderlich. Die Seisen neigen zwar sehr zum Körnen, aber das Korn wächst leicht aus. Bor allem hat man sich zu hüten, irgendwie Soda in die Seise gelangen zu lassen, und darf nur beste hochgrädige Bottasche verarbeiten.

Die Eigenschaft des Baumwollsaatöls, einige Grade über Null Polmitin auszuscheiden, hat man in Amerika benutt, ein Ol zu gewinnen, das weniger Palmitin enthält und sich zum Bersälschen von Oltvenöl noch besser eignet, als das gewöhnliche rassinierte Baumwollsaatöl. Das abgeschiedene seste Fett, welches von schmalzartiger Konsistenz üt, kommt unter der Bezeichnung "Baumwollenstearin", "Cottonstearin" oder "vegetabilisches Stearin" in den Handel. Ein von Muter") untersuchtes derartiges Fett zeigte bei 38° C. ein spezissisches Gewicht von 0,9115 bis 0,912, lieserte beim Berseisen 95,5 % Fettsäuren, welche sämtlich zu den im Wasser unlöslichen gehörten, und war volkfommen löslich in üther und in heißem absoluten Alkohol. Obwohl das Fett erst bei 32° C. vollkommen slüssig wurde, so erstarrte das geschmolzene Fett nach dem Erkalten doch nicht wieder, sondern bildete ein gelbes Öl, welches erst bei längerem Abkühlen auf ungesähr 4,5° C. seine ursprüngliche Konssistenz wieder annahm.

Das Kottonstearin zeigt bei der Berseisung die üblen Eigenschasten des Baumwollsaatöles, daß weiße Seisen darans beim Lagern gelbe Fleden bekommen und einen unangenehmen Geruch annnehmen.

Mandelöl. Das im Handel vorfommende sette Mandelöl ist mem aus kleinen Bittermandeln, Pfirsichkernen und Aprikosenkernen, zum Teil auch aus Bruchstücken der sußen Mandeln gewonnen. Die Rernt werden im Kollergang zerquetscht, ausgesieht und gebeutelt und das

¹⁾ Seifenfabrifant, 1882, E. 411.

o erhaltene feine Mchl bem Druck einer hydraulischen Breffe unter-Die hier verbleibenden Ruchen werden gewöhnlich nochmals in Mehl umgewandelt und abermals gepreßt, die Masse aber selten dabei erwärmt. Beinahe alles im Handel vorkommende Dl ist demnach durch kaltes Pressen gewonnen. Die geringeren Dle sind aus ichlichten Kernen dargestellte ober verfälschte Die. Die restierenden Randelkuchen werden gemablen und kommen fein vulverisiert als Mandelkleie in den Handel. Auch gewinnt man aus den Ruchen bas Bittermandelöl.

Das Mandelöl ift klar, bunnfluffig, schwach gelblich, fast geruchlos und von angenehmem, milbem Geschmack und gehört zu den nicht trocknenden Olen. Sein spezifisches Gewicht beträgt bei 15° C. 0,915 bis 0,920. Das eigentliche Manbelöl erstarrt bei — 20° C. und darunter, das Pfirsichkernöl bei - 18° C. und das Aprifosenkernöl bei - 14° C.

Die feinsten Sorten Mandelol finden in der Medizin, andere noch gut und rein schmedende Dle jum Verschneiden von Speiseölen Bermendung. Die geringeren Sorten sind für technische Zwecke. namentlich für herstellung von Toiletteseifen begehrt. Eine Seife aus 3/4 Rokosol und 1/4 Mandelöl ist sehr hart und fest und eine fehr gute Toilettefeife. — Das Mandelol läßt fich auf taltem Bege verieifen. 1)

Leinol. Das Leinol wird aus bem Samen von Linum usitatissimum L., dem Lein oder Flachs, gewonnen. Der Flachs wird vorwiegend als Gespinstpflanze gebaut; nur wenige Länder kultivieren Diejes Bewachs seiner ölreichen Samen wegen. Die fäuflichen Leinjamen find entweder für die Aussaat oder zur Olgewinnung bestimmt. Die schweren, ausgereiften, frischen und noch keimfähigen, als Saatgut für den Flachsbau bestimmten Sagten nennt man Leinsaat; mit dem Namen Schlagiaat dagegen bezeichnet man alle geringen, nur zur Elgewinnung bienenden Leinsamen, mogen fie in noch unreifem Bustande vom Felde gebracht sein oder infolge längerer oder schlechter Aufbewahrung ihr Reimvermögen verloren haben. Borwicgend ericheinen im Sandel als Schlagfaat unausgereifte Leinsamen, die man gewissermaßen nur als Nebenprodukt ber Flachsgewinnung erhalt. Die Flachspflanzen liefern bekanntlich nur bann eine brauchbare Faser, wenn ihre Einerntung noch por ber Samenreife erfolgte. Die hierbei

Ŀ.

¹⁾ Seifenfahrifant, 1893. S. 389.

sich ergebenden Samen sind wohl zur Ölgewinnung, nicht aber mehr für die Aussaat tanglich. In technischer Beziehung kommt hauptsächlich die Schlagsaat in Betracht, da frische Leinsaat nur in geringem Weststabe und zwar nur in jenen Gegenden auf El verarbeitet wird, wo Leinöl Genußmittel ist.

Die bedeutendften Broduftionsländer an Leinfagt find Rugland, Indien, die Bereinigten Staaten von Amerika, Kanada und Argentimen Im Sandel fennt man zwei Arten ruffischer Gaat, die je nach ibren Ursprung baltische und asowiche genannt werden. gewonnenen Dle werden daher als baltisches oder fabruffice Leinol bezeichnet. Das aus indifder Saat geprefte DI mirb ale indisches gehandelt. Baltische Leinsaat liefert bas am beinen trodnende DI; dies erflart fich barans, daß die baltifche Sant be reinste ift, mabrend in dem subruffichen Leinsamen 5 oder met Brozent Sanffamen oder Ravisonsamen - Samen einer wilder Spezies von Brassica campestris - enthalten find und die indud-Saat ftets mit Senffamen, Rubfamen und Leindotterjamen vermiide ift. Nach Lewfowitsch haben Bersuche bewiesen, daß, wenn die in bijde Leinsaat vor dem Breffen von den fremden Samen befrit murde, das DI ebenjo gute troduende Eigenschaften bejag, wie bi besten baltischen Dle. nachdem man in der letten Beit in India angejangen hat, auf die Kultur der Leinsaat mehr Aufmertjamfeit & verwenden, hat fich die Qualität des erportierten Samens bedeutent gebeffert. Argentinische Saat - La Plata-Saat - wird in bedeu tenden Mengen nach Europa verschifft; fie enthält aber viel Unreime feiten. Ranadische Saat kommt in geringerer Menge zu ums als bie bisher genannten Sorten, und die Bereinigten Staaten produgter noch nicht foviel, als fur ben eigenen Bedarf erforderlich ift.

Leinsaat wird nach Lewkowitsch in den englischen Hafenplaps von der "Linseed Association" in der Beise untersucht, daß du Menge von reiner Leinsaat und fremder Saat sestgestellt wird; fremde ölliesernde Samen werden zum halben Preise der Leinsaat bewertet während ölfreie Saat als wertlos angesehen wird.

Die reisen Leinsamen enthalten 30 bis 35 % Dl, die nicht and gereiften weniger. Während man aus reisen Samen durchschnittlich 26 % Dl gewinnt, erhält man aus der gewöhnlichen Schlagsant des Handels durchschnittlich nur 22 %. Ralt gepreftes Leinol ist sam farblos; warm gepreftes ist von goldgelber Farbe, die aber bei lan gerem Lagern ins Braune übergeht. Das Ol aus frischem Samm

ift ichleimig, untlar und trube; gewöhnlich wird jum Olichlagen 2 bis 6 Monate alter Samen genommen. Das Leinol befitt einen eigentumlichen Geruch und ift von allen bis jest befannten Dien basjenige, welches am meiften trodnende Gigenichaft befigt. An ber Luft wird es unter Sauerstoffaufnahme bald rangig und dicffluffig; in dunner Schicht trodnet es zu einem neutralen, in Ather unlöslichen Rorper, bem Linorun aus. Es bat ein spezifisches Gewicht von 0,930 bis 0,935 bei 15 ° C., wird erst viele Grade unter Rull fest, nach Bufferow bei - 16 ° C., nach Sauffure bei - 27,5 ° C., und ichmitzt nach Glaffner wieder bei - 26 " bis - 20 ° C. Die aus bem Leinol abgeschiedenen Rettfauren ichmelgen bei 11 bis 17 ° C. und erstarren bei ungefähr 13 ° C. Die Berfeifungszahl ift 189 bis 195, die Zodzahl 132 bis 180, die Zodzahl der abgeschiedenen Wettfauren 179 bis 182. Die demifde Anfammensekung des Leinols ift noch nicht genügend festgestellt. Es enthält nur geringe Mengen von Glyzeriden fester Fettsäuren, Palmitin und Mpriftin, mabrend ber ca. 90 %, betragende fluffige Anteil mahricheinlich aus den Glugeriden ber Linolfaure, Linolenfaure, Ifolenfaure und Olfaure besteht.

Sest man Leinol ber Luft aus, fo absorbiert es leicht Sauerftoff. Bird es in dunner Schicht auf einer großen Oberfläche ausgebreitet, fo troduct es gu einer ueutralen, in Ather unlöslichen Substang -"Linornn" - aus, beren Ratur noch nicht genau fesigestellt ift. Wird Leinol gegen Feuchtigfeit, Luft und Licht geschützt ausbewahrt, fo halt es fich unverändert.

Bon den Seifensiedern mird baufig über Berfalfchung von Leinol geflagt; es ift jedoch bei dem billigen Preise Diefes Dle bochit unwahricheinlich, daß absichtliche Berfälschungen vortommen. genügende Beichaffenheit vieler Bartien Leinol zu Winterfeifen, die fich ofter im Binter gezeigt hat, burfte ihren Grund in Berarbeitung pon unreiner Saat haben. Der ficherfte Beg, um Leinol auf feine Reinheit zu prufen, ift bie Ermittlung ber Jodzahl, ba Leinol von allen bis jest bekannten Dien die hochfie Jodzahl hat. faches Prufungsmittel hat der Seifenfieder im Binter an ber Sand, namlich daß er bas Ol der Ralte ausjest Gin Ol, das ichon wenige Grade unter Rull festes Fett absett ober gar erstarrt, ift fein reines Leinol.

Das Leinol ift eins ber am hanfigften angewandten fetten Dle. Trot feines eigentumlichen Geschmacks und Beruchs bient es in manden Wegenden als Speifeol; bod ift es nur gang frifch fur diesen Zweck zu benugen. Sehr ausgedehnte Anwendung findet es zur Darstellung von Firnissen und Buchdruckerschwärze und in der Seisensiederei.

Das Leinol ift jest bas am meiften in ber beutiden Schmierseifenfiederei angewandte Dl. Es eignet fich gu Binter- und Sommer seifen. Kaliseifen aus reinem Leinol erfrieren nicht, selbst wenn fe ben höchsten bei uns portommenden Kaltegraben ausgesett werben Im Sommer versiebet man zweckmäßig nicht Leinol allein, fonder nimmt etwas Dlein ober Baumwollfaatol bingu. Tur Die jent in manchen Gegenden Deutschlands, namentlich am Rhein und in Bei falen, üblichen transparenten bellen Schmierfeifen muß bas Leinff guvor gebleicht werden; man benugt bagu entweder die Bleiche mit Lauge oder vielfach auch, um der Anfarbeitung ber Ructstande von ber Laugenbleiche überhoben zu fein, Die Bleiche mit Schwefelfame Leinöl verseift sich im allgemeinen leicht. Ein mit Lauge gebleichtes Ol verseift sich, ba es vollkommen neutral ift, immer etwas ichwerer, als ein robes ober burch Saure gebleichtes. Ru beachten ift, daß ein bunnes DI, wie Leinol, gur Schmierfeife ftets eines taustischere Laugen bedarf, als ein Ol, das mehr feste Bestandtolle enthalt, da jonft die Seifen zu weich werden. Ginen Borteil gewähn das Leinöl noch, daß manche Destillatoleine, die für fich verfotten, feine brauchbare Seife ergeben, fich in Gemeinschaft mit Leinol gam gut verarbeiten laffen. - Eine Schmierseife aus reinem gebleichtet Beinol mit reiner Pottajdlange gesotten hat eine Ansbente von 230 bis 235 %.

Alls vor Jahren einmal alle Fette außerordentlich im Preise go
stiegen waren, während nur Leinöl billig blieb, hatte man letters
auch zur Fabrikation von Riegelseisen, abgesetzen Kernseisen, Eschwegen
Seisen und Harzkernseisen herangezogen. Die Natronseisen aus Leinöl haben die Eigenschaft, daß sie ähnlich wie Talg- und Olivenöbseisen seinen Leinöl und ca. So Teilen Palmkernöl waren frisch sehr jehön; doch wurde vielsach geklagt, daß die Seisen bei längerem Lagens dunkle Flecke bekommen und einen üblen Geruch gezeigt hätten, und zwar beides in noch höherem Grade als die Baumwollsaatölseisen. Da Leinöl keine unverseisbaren Bestandteile enthält, wie das Baumwollsaatöl, oder wenigstens nur in ganz unbedeutenden Mengen, se
scheinen uns obige Fehler nur durch unvollkommene Verseisung hervorgerusen. Es wird von den Seisensiedern so häusig nicht berücksich tigt, daß sich von den meisten Retten und Olen die letten Anteile außerordentlich ichmer verseifen, und bak eine Seife, die unverseiftes Fett enthält, leicht ranzig wird. Bei Eschweger Seife wurde besonbers über schlechte Ausbeute geklagt. Sarzseifen unter Mitanwendung von Leinöl werden leicht zu weich.

Leindotteröl. Das Leindotteröl. auch Dotteröl und beutsches Sesamöl genannt, wird aus dem Leindotter, dem Samen pon Camellina sativa Crtz. oder Myagrum sativum L., einer Crucis fere, geschlagen. Der Samen ift klein, länglich und von gelber Farbe. Das Leindotteröl ist goldgelb, schwach trocknend und von schwachem, aber eigentümlichem Geruch und Geschmad; es hat ein spezifisches Gewicht von 0,925 bis 0,930 bei 15 ° C. und wird bei - 18 ° C. fest. Die daraus abgeschiedenen Fettjäuren sind bei gewöhnlicher Temperatur fluffig. Das Leindotterol wird in verhaltnismäßig geringer Menge produziert und hat daher keine große Bedeutung. In ber Seifenfabrikation findet es Verwendung an Stelle von Leinöl zu Schmierseifen. Lettere erfrieren auch bei größter Kalte nicht. Man nimmt beshalb dieses Öl im Winter gern zu Raturkornseifen. 3m Sommer sind die Faffeisen aus Leindotterol garnicht zu halten, sie schmelzen schon unter 20 ° C. und haben einen unangenehmen Geruch.

Rigerol. Das Nigerol ober Negerol (Nigeroil) wird aus ben Samen ber besonders in Indien bedeutend kultivierten Guizotia Die Nigersaat kommt von Bomban aus oleifera D. C. gewonnen. in großen Mengen nach England, um bort auf Dl verarbeitet gu werden. Das Öl ist von gelber Farbe und mildem, nufartigem Geruch und Geschmad. Es hat ein spezifisches Gewicht von 0,924 bei 15° C., verdickt sich bei - 8° C., bilbet bei - 10° C. eine burchscheinende gelbliche Masse und bei - 15 ° C. eine feste weiß-Das Nigeröl bient in England vielfach zur Seifenliche Masse. fabritation. Neuerdings soll dies auch in Deutschland ber Fall sein; doch ist uns nichts bavon befannt geworben.

Madiail. Das Madiail wird aus ben Samen ber Madia sativa Mdt., einer in Chile heimischen Composite gewonnen. Ende ber dreißiger Jahre sind mit dem Anbau der Ölmadie auch in Frankreich und Süddeutschland Versuche angestellt, die jedoch fehlgeschlagen sind. Das Dl ist von dunkelgelber Farbe und eigentümlichem, aber nicht unangenehmem Beschmack und Beruch. Es hat ein spezifisches Bewicht von 0,928 bis 0,935 und erstarrt nach Winkler zwischen — 10° und — 11° C., nach Riegel aber erst bei — 25° C. Es gibt mit Natronlauge eine feste, geruchlose Seife.

Sanföl. Das Hanföl wird aus dem Hanf, dem Samen von Cannadis sativa L., geschlagen. Die Pflanze ist diöcisch, so daß also nur die weibliche Pflanze Samen trägt. Mit dem Hanf verhält es sich ganz ähnlich wie mit dem Flachs; er wird auch vorwiegend als Gespinstpflanze gebaut, und wenn die Faser gut sein soll, müssen die Pflanzen vor der vollständigen Samenreise geerntet werden. Zur Ölgewinnung dient deshalb auch hauptsächlich nicht vollkommen ausgereister Samen, während vollständig reiser Samen meist nur zur Saat verwandt wird. Der reise Samen ist glatt, groß und von sas schalber Stahlfarbe, der innere Kern ist stark, voll und weiß; unreiser ist klein und weich, seine Farbe weißlichgrau, der innere weiße Kern sehlt; statt dessen ist meist eine graue, pilzige Masse in der Schale.

Das Hanföl kommt hauptsächlich aus ben ruffischen Diffeeprovingen zu uns; in den inländischen Olfabriken wird nur wenig Sanf verarbeitet. Es besitt einen ziemlich starten Geruch und milb faben Beschmad; frisch ist es hellgrun oder grunlichgelb, wird aber mit ber Beit braungelb. Sein spezifisches Gewicht ift 0,925 bis 0,931 bei 15° C. Das Hanföl wird bei 15° C. dick und bei −27° C. fest. Der Schmelzpunkt der abgeschiedenen Fettsäuren ift nach Sübl 19 ° C., der Erstarrungspunkt 15° C. Die Berseifungszahl des Öles ift nach Balenta 193,1, die Jodzahl nach Sübl 143, die Jodzahl der Fettfauren nach Moramefi und Demefi 122,2 bis 125,2. In fochendem Altohol löst sich Sanföl in allen Berhältnissen; von kaltem Altohol erfordert es dagegen 30 Teile. Gine Losung in 12 Teilen tochenden Altohols scheidet beim Ertalten Stearin aus. Das Sanfol gehört zu den ftart trocknenden Dlen. Es enthält neben Stearin und Palmitin hauptfächlich das Glyzerid der Leinölfäure und wenig Glnzerid der Linolen= und Jolenfäure. Das Sanföl fand früher vielfach in der deutschen Schmierfeifensiederei, namentlich zu Winterseifen, welche Froft aushalten follten, Berwendung. Die Schmierseisen aus Sanföl haben eine dunkelgrüne Farbe. Die heutigen grünen Schmierseifen des Handels sind meist fünstlich gefärbte Leinölseifen.

Sonnenblumenöl. Die Sonnenblume, Helianthus annus L., deren ursprüngliche Heimat Mexiko ist, wird im südlichen Rufland

ıls Nuppflanze gebaut. Das aus den Kernen gewonnene Sonnenslumenöl ist klar, hellgelb und trocknet sehr langsam und hat, wenn alt geschlagen, einen angenehmen Geruch und milden Geschmack. Es jat ein spezifisches Gewicht von 0,924 bis 0,926 und erstarrt bei -16° C. Der Schmelzpunkt der ausgeschiedenen Fettsäuren liegt bei 13° C., ihr Erstarrungspunkt bei 17° C. Die Verseifungszahl ist 190 ns 194, die Jodzahl 120 bis 130.

Das Sonnenblumenöl wird heute zum größten Teile in Rußand selbst verbraucht, das kalt gepreßte als Speiseöl, das heiß geneste bei der Firnisfabrikation und namentlich in der Seisensiederei. züher kamen auch bedeutende Mengen nach Deutschland. Das Öl vurde von den Seisensiedern gern genommen und zu Riegelseisen und Schmierseisen verwandt.

Maisol. Der Mais, ber Samen von Zea Mais, enthält 6 bis 🖖 Öl; er ist somit die ölreichste Getreideart. Das meiste Öl ist in den Keimen enthalten. Da der Fettgehalt des Maises dessen technijde Berwendung erschwert, so beim Backen des Brotes und bei der Garung beim Maischen, so scheidet man jest in Amerika, dem Hauptproduktionslande von Mais, die Keimlappen ab, indem man nach Planet die Körner auf einer gewöhnlichen Getreidemühle zerkleinert und dann mittels eines Sustems von Sieben oder Schwungsortiermaichinen Mehl und Keime von einander trennt. Die Keime werden dem Drucke einer hydraulischen Presse unterworfen, wodurch man aus ihnen etwa 15 % eines ziemlich bickfluffigen Dles von hellgelber bis goldgelber Farbe und angenehmem Geruch und Beschmad gewinnt. Es hat ein spezifisches Gewicht von 0,9215 bei 15°C. und erstarrt bei -10° bis -15° C. zu einer ziemlich festen weißen Maise. Die Verseifungszahl des Öles ist 1,881 bis 1,892, die der abgeschiedenen Fettsäuren 198,4, die Jodzahl des Dles 119,4 bis 119,9, die der Fettsäuren 125,0. Das DI zeigt keine Sauerstoffaufnahme und enthält 1,35 bis 1,55 Unverseifbares. Es ist ziemlich löslich in Aceton, unbedeutend in Alkohol und Giseffig.

Das Maisol findet Berwendung als Schmierol und zur Seifenfabrifation; es eignet fich vorzüglich zu Schmierseifen.

Mohnöl. Das aus den Samen von Papaver somniferum seichlagene Öl besitzt einen schwachen Geruch und milden Geschmack, is ist beinache farblos oder auch lichtgoldgelb und klar; das Nachschlagöl it dunkler. Das Wohnöl hat ein spezifisches Gewicht von 0,924

bis 0,937 bei 15°C. und wird bei — 18°C. fest. Wieder erwärm behält es den starren Zustand lange bei, bis zu — 2°C. hinaus. Der Schmelzpunkt der ausgeschiedenen Fettsäuren liegt bei 20,5°C., der Erstarrungspunkt bei 16,5°C. Der Verseisungswert ist 192,8 bis 194,6, die Jodzahl 134,0 bis 136,0.

Das Mohnöl dient bei uns hauptsächlich als Speiseöl; jedoch wird es auch seiner stark trocknenden Eigenschaft wegen in der Olemalerei benutt. Bon den Seisensiedern wird es wegen seines hohen Preises weniger verarbeitet; die dicken Satöle sinden bei der Fabrikation von Schmierseisen Verwendung.

Rüböl. Mit bem Namen Rüböl bezeichnet man die Dle ber verschiedenen Brafficaarten. Ihre Gigenschaften stimmen in allen Samtpunkten überein. Das spezifische Gewicht schwankt zwischen 0.9128 und 0,9175 bei 15° C. Der Erstarrungsvunkt liegt amischen -23 und - 10° C. Die ausgeschiedenen Fettfäuren schmelzen bei 18 bis 20° C. und erstarren bei ungefähr 12° C. Die Berseifungszahl it 177 bis 179, die Jodzahl 100 bis 103,6, die Jodzahl der Fett fäuren 96,3 bis 99,02. Die Rüböle bestehen hauptsächlich aus ben Glyzeriden der Ölfäure, Stearinfäure und Brafficafäure und enthalter nach Allen und Thomfon 1% unverseifbare Substanz. Der Gehalt an Brafficafaure ift die Urfache bes fehr niedrigen Berfeifungswerns Die Farbe der Rüböle ist heller oder dunkler braungelb, das Broduk des Vorschlags immer etwas heller als das des Nachschlags. sind die Rüböle fast geruchlos; das abgelagerte Öl zeigt dagegen einen eigentümlichen Geruch. Der Geschmack ist fragend, von fluch tigen Beimengungen herrührend; besonders tritt dies bei den Elm des Nachschlags hervor.

Vor Einführung des Petroleums war das Rüböl bei uns das hauptfächlichste Beleuchtungsmaterial; heute dient es hauptfächlich als Schmieröl. In der Seisensabrikation findet das Rüböl nur selten Anwendung; zuweilen werden die dicken Sapole auf Schmierseise vor arbeitet. Es verseift sich schwer, und die daraus dargestellten Schmierseisen gehen schon bei geringer Kälte auseinander. Wit Natronlaugt gibt Rüböl eine schlechte, krümelige Seise.

Verwertung der Satzöle. Bon den in den Ölbassins sich ab lagernden Satölen werden den Seisensiedern oft große Bosten av geboten. Diese Die bilden meist eine dunkle, schmierige oder auf schmalzartig seste Masse. Solches Dl eignet sich sowohl für Schmier

feifen, die allerdings den Glyzerinschmierseifen im Anschen nicht gleichen, wie auch zu Riegelseifen, die für Walkereien sehr wertvoll find. Auch au Bargtern- und Bargleimseifen läßt sich von diesen Sapolen verwenden, und der Harzgeruch bedt bann gleich ben ftrengen Geruch, welcher ihnen meist anhaftet. Die Berarbeitung solcher Dle wird in verschiedener Beise ausgeführt. Manche versieden bas gange Sabol au Rern und feten von biefer Seife jedem Sud eine Rleinigkeit zu. Andere geben fleine Mengen von Satol birett jum Sud, mas z. B. bei Eidweger= und Leimseifen oft gang aut geht. Es hangt bies indessen mehr ober weniger davon ab, ob das Sabol ziemlich rein und nicht zu alt ist.

Ein anderes Verfahren, welches jedenfalls das beste Brodukt liefert, besteht barin, bag man bas Sapol auf starkem Salzwasser anhaltend kochen läft, bis das klare Ol ichaumfrei obenauf schwimmt. Man gibt 1000 kg Ol, 800 kg Waffer und 60 kg Salz zusammen in den Ressel und läft 10 bis 12 Stunden kochen. Das Rochen wird im offenen Ressel ausgeführt, und auch nachher bleibt der Ressel unbedect stehen. Nach 24 Stunden hat sich das flare Ol oben abgesett, welches abgehoben wird. Dann folgt eine Schlammschicht, welche mit Samenschalen vermischt ift. Füllt man mit diesem Schlamm Betroleumbarrels bis zur Sälfte und zur andern Sälfte mit Salzwasser, läßt sie bann leicht bebeckt ber Sonne ausgesett stehen, fo icheibet fich bas Ol nach und nach aus.

Mit Dampf ist bas eben beschriebene Berfahren noch besser aus= zuführen.

Rettfäuren und Barg

Die Fettfäuren. Die Bermenbung von Fettfäuren gur Seifenfabrifation burfte ungefähr so alt sein wie die Stearinfabrifation. Alls diese ins Leben getreten war und rohe Ölfäure als Nebenprodutt gewann, suchte fie dieselbe auch zu verwerten, und da bot sich in erster Linie ihre Berarbeitung auf Seife bar. Schon in bem Patent, welches Ban = Luffac und Chevreul 1825 gur Abicheidung der fetten Sauren und ihrer Anwendung zur Rerzenfabrikation nahmen1), heißt es: "Die aus der Seife geschiedenen fluffigen Rorper jollen in Seifen umgemanbelt merben."

¹⁾ Brevets d'invention 41, S. 392. Deite, Geifenfabritation. I. 8. Auft.

Die robe Olfaure ber Stearinfabritation ift lange Beit Die einzige Wettfaure gewesen, welche in den Seifenfabriten Berwendung fant. bis man anfing, aus ben Bajdmaffern ber Tuchfabrifen und anbere Fabrifen der Tertilinduftrie die Fettfäuren wiederzugewinnen und die als "Baltfett" in den Sandel brachte. Spater wurden Die enorm gestiegenen Glygeringreise Beraulaffung, daß fich mehrere Steam fabriten damit befaßten, Reutralfette zu verseifen, um das Glegein ju gewinnen und die Gettfauren an Seifensabrifen gu verfaufen. Auf Dieje Beije tamen Balmol-, Balmfernol-, Knochenfette und Dlivenel fettsäuren in den Sandel. Gie waren ohne Zweifel in der Beije bat gestellt, daß man die Fette gunachit im Autoflaven verseifte und bie abgeschiedenen Fettsauren bann noch, um ihnen eine schone weite Farbe zu geben, mit überhiptem Bafferdampf bestilliert hatte. Gin Beitlang wurde ben Seifenfiedern noch eine andere Feitfaure gebotte das fogenannte Rapolein. Es bildete ein flares, dunkelrotes, nabe ju geruchtofes Of und wurde in der Olfabrif B. Berg in Bittenbewe. die es wahricheinlich aus den Rudftanden der Olraffinerie berfielle in den Sandel gebracht. Es eignete fich sowohl fur fich allein, wu auch in Gemeinschaft mit Leinol zu Commerichmierseifen, tonnte ale nur bort verwandt werben, wo man an der braunen Farbe de Schmierfeife feinen Anftok nimmt.

Die oben erwähnte gewaltige Preissteigerung des Glozerins ver anlaßte auch einige Seisensabriken, Autoklavenverseisung einzurichten und den Fetten, bevor man sie auf Seisen verarbeitete, im Autoklaven das Glozerin zu entziehen. Da die Autoklaveneinrichtung mit nicht unerheblichen Kosten verknüpst ist, waren es nur wenige, die sich dar verstanden; neuerdings hat aber die sermentative Fettspaltung, weicher Einrichtung erheblich geringere Kosten verursacht, eine ganz Anzahl Seisensabriken bestimmt, sich auf Fettspaltung einzurichten

Bas die aus den verschiedenen Verseisungsversahren gewonnens Fettsäuren betrifft, so sallen bei der Autoklavenverseisung einge, namentlich aus dem Vokosol und Palmkernöl, ebenso hell aus, we vorher das Neutralsett war, während andere Fette, wie Anochensen Leinöl, Erdnußöl, Baumwollsaatöl, in der Farbe leiden, sodaß man die betressenden Fettsäuren nicht verwenden kann, wenn es aus besonders helle Farben ankommt. Bei längerem Siehen an der Lup orydieren übrigens alle Fettsäuren und ergeben dann dunklere Seisen Aus diesem Grunds ist es dringend geboten, alle Fettsäuren moglickt bald nach der Gewinnung auf Seise zu verarbeiten.

Die fermentative Wettspaltung liefert febr ichone, belle Wettsauren und burite auch aus biefem Grunde von den Seifenfabriken bem alteren Autoflavenverfahren vorgezogen werden. 1)

Das Twitchelliche Berfahren gibt fehr gute Resultate, indem man damit fehr hochprozentige Fettfauren und dementsprechend fehr hohe Glygerinausbeuten erhalt. Wenn von verschiedenen Seiten Rlage geführt ift, bag Seifen aus ben mit bem Twitchellichen Berfahren aewonnenen Fettfäuren erheblich nachdunkeln, so ift dies aller Wahricheinlichkeit nach barauf zurückzuführen, baß die Borichrift von Twitdell, mahrend ber Spaltung mit vollständigem Luftabidluß zu arbeiten, nicht genügend beherzigt ift.

Bon ben angeführten Fettfäuren bedürfen noch einer eingehenden Beiprechung die Olfaure aus ben Stearinfabrifen, gewöhnlich Dlein oder Glain genannt, und das Walffett.

Dlein. In den Stearinfabrifen werden, wie ichon erwähnt, bie Fette perfeift, um bas Glogerin abzuscheiden, und bas erhaltene Fettfauregemisch wird durch Preffen mit hydraulischen Preffen in einen festen und einen fluffigen Anteil gerlegt. Man preßt guerft in einer Raltpreffe und die hier verbleibenden Ruchen nochmals in einer Warmpreffe. Die hier erhaltene feste, weiße Maffe führt die Begeichnung "Stearin", eine Bezeichnung, die vom wiffenschaftlichen Standpuntte aus nicht richtig ift, indem wir es hier nicht mit dem Glogerid ber Stearinfaure, welches fouft fo genannt wird, fondern im mefentlichen mit einem Gemenge aus Stearinfaure und Palmitinfaure gu tun haben.

Der von der Raltpreffe abfliegende fluffige Teil ift Olfaure, Die aber noch erhebliche Mengen Stearinfaure und Palmitinfaure und bei poranjaegangener Antoflavenverseisung gewöhnlich auch noch Neutrals fett in Lojung balt. Durch langeres Lagern in einem fuhlen Reller ober beffer noch durch Abfühlen mit Kaltluftmajdinen icheiden fich

¹⁾ Wir haben auf E. 39 nad, den Angaben von Connfiein gejagt, bag bei ber Berfeifung ber Gette mit bem Riginussamenferment Die Zeltiauren aus ber Emulfionsmittelichicht am leichteften burch Berfeifung mit Ratronlauge gewonnen wurden, indem beim Ausfalgen die gesamten Samenteile und alle Unreinigfeiten in die Unterlauge gingen; Dies ift nicht richtig: beim Aussalgen bleibt ein großer Teil ber Samenhutsen in ber Geife. Man benutt aus Diesem Grunde jest nicht mehr zur fermentativen Zeitspaltung die gerlleinerten Riginussamen, fonbern einen Miginusjamenertratt, wobei ber angeführte Abelfiand fortiallt. (Bgl. Geifenfabritant 1905, 8, 649.)

Die festen Kettfäuren zum großen Teil aus und werden dann durch Filterpressen oder andere Filtriervorrichtungen abgeschieden. schließlich resultierende flare, ölige Flüssigfeit bildet bas jogenannte "Dlein" ober "Elain". Diefer Rame ist ebenfalls tein gludlicher, da der Chemiker mit Dlein den flussigen Teil der Neutralsette bezeichnet, während bas in den Stearinfabrifen gewonnene fogenannte Dlein eine Saure ist und richtiger ben Ramen "Olsaure" führte. 3m Sandel unterscheidet man favonifiziertes und bestilliertes Dlein, und erfteres hat stets einen höheren Wert. Um den Unterschied zwischen beiden sich flar zu machen, muß man sich vergegenwärtigen, das Die Stearinfabritation zur Verseifung der Fette verschiedene Methoden benutt; body tommen heute nur noch zwei in Betracht: Die Autoflavenverseifung und die faure Berfeifung mit nachfolgender Deftillation. Das älteste Verfahren, die Verseifung mit Kalt im offenen Befäß, ift aufgegeben, hauptfächlich wegen ber Roften ber gur Berjetung der gebildeten Raltjeife erforderlichen aroken Menae Schweielfaure, auch hat diese Verseifung noch den übelstand, daß das Glnzerin in fo bunner Lösung erhalten wird, daß fie taum auf die Sentwage wirt. Die eigentliche Lieferantin des saponifizierten Glyzerins ist heute die Autoflavenverseifung, b. h. die Verseifung im geschlossenen Wefaß unter Druck mit 2 bis 4 % Ralk ober 1 bis 2 % Magnesia. scheidung von Ralf und Magnesia wird ebenfalls Schwefelfaure genommen; da aber weit weniger von diesen Basen verwandt mird, als bei der gewöhnlichen Kalkverseifung, so ist auch entsprechend weniger Säure zur Bersetzung der Ralt- ober Magnesiaseise erforderlich.

Die saure Verseisung wird in den Stearinfabriken in der Weite ausgeführt, daß man das erwärmte Fett längere oder kürzere zeit mit mehr oder weniger konzentrierter Schweselsäure in Verührung läßt und es danach längere Zeit mit Wasser und Dampf kocht. Nach Mitellung des Dampses überläßt man das Ganze einige Zeit der Ruhe; das Fettsäuregemisch scheibet sich oben ab, während sich unten das Wasser besindet, welches das Glyzerin und die Schweselsäure in Lösung hält. Diese untere wässerige Schicht wird entsernt und das Fettsäuregemisch nochmals mit Wasser und Damps gekocht. Nach Abstellung des Dampses überläßt man das Ganze wieder einige Zeit der Ruhe Haben sich die Fettsäuren vollkommen oben abgesetzt, so werden sie abgeschöpft und der Destillation mit überhitztem Wasserdamps unterworfen. Durch das wiederholte Kochen mit Wasser und Damps wird die Schweselsäure vollständig aus den Fettsäuren entsernt, so das

lettere also ichon volltommen frei von Schwefelfaure zur Deftillation kommen; aber felbst wenn die der Destillation unterworfenen Fettfauren noch Schwefelfaure enthielten, könnte lettere immer noch nicht später im Dlein sein, da sie unbedingt im weiteren Verlauf ber Fabrifation abgeschieden murbe.

Benn fo die Anficht, daß die mangelhafte Beschaffenheit bes bestillierten Dleins burch einen Gehalt an Schwefelfaure bedinat fei. als eine durchaus irrige bezeichnet werden muß, so fragt es sich, welch anderer Umstand das destillierte Dlein in Mikfredit gebracht hat. Früher wurde ziemlich allgemein angenommen, daß die Deftillation baran Schuld fei und die Ölfaure überhaupt nicht bestilliert werden könne, ohne Bersetungen zu erleiben. Diese Unsicht ist jedoch burch Die Untersuchungen von Bollen und Borgmann1) widerlegt worden. Die genannten Chemiker fanden, daß Ölfäure in einem Dampfftrom von 250° C. unverändert überbestilliert, daß bagegen Zersetungs= produkte auftreten, wenn die Destillation bei höherer Temperatur por sich geht. In vielen Stearinfabriten wird bei zu hoher Temperatur bestilliert; sie sind hierzu gezwungen, weil das zur Destillation gelangende Tett nicht vollkommen verseift ist, sondern noch zu viel Neutralfett enthält. Benn bestilliertes Dlein von mangelhafter Beichaffenheit ist, so tann lettere ihren Grund in Bersetungsprodukten haben, die sich unter dem Ginfluß zu hoher Temperatur gebildet haben; fie kann aber auch durch einen Behalt an unverseifbaren Brodukten bedingt sein, die ihren Ursprung in der Behandlung der Fette mit tonzentrierter Schwefelfaure haben.

In früherer Reit, als man allgemein die faure Berfeifung in ber Beije ausführte, daß man größere Mengen tonzentrierter Schwefeljaure langere Zeit auf die Tette einwirken ließ, murde stets ein Teil Der Olfaure gerftort und der Reft fo verandert, daß er gur Seifenfabrikation fast unbrauchbar mar. Das Dlein enthielt dann stets größere Mengen paraffinartiger Verbindungen (Rohlenwasserstoffe), die sich nicht verseifen laffen. Dies ist anders geworden, seitdem man gelernt hat, die Fette in der Beije zu verseifen, daß man sie nur gang furze Beit mit geringen Mengen tongentrierter Schwefelfaure in Berührung läßt und die Verseifung durch längeres Rochen mit ichwefelfaurehaltigem Baffer vollendet. Allen Stearinfabriten, welche fich in dieser Weise ber sauren Verseifung bedienen, ift es möglich.

¹⁾ Dingl. pol. Journ. 179, G. 463.

Die festen gettfauren gum großen Teil aus und werden bann buid Wilterpreffen oder andere Filtriervorrichtungen abgeschieden. ichließlich resultierende flare, ölige Fluffigfeit bildet bas jogenanme "Dlein" oder "Clain". Diefer Rame ift ebenfalls fein gludlichet, da der Chemiter mit Olein den fluffigen Teil der Rentralfette be zeichnet, mabrend bas in ben Stearinfabriten gewonnene fogenamme Dlein eine Caure ift und richtiger ben Ramen "Oljaure" führte. 3m Sandel untericheidet man faponifiziertes und bestilliertes Dlein. und ersteres hat stets einen hoheren Wert. Um ben Untericie zwijden beiden fich flar zu machen, muß man fich vergegenwärtigen, bat die Stearinfabritation zur Berfeifung der Gette verschiedene Methoda benutt; doch fommen beute nur noch zwei in Betracht; Die Autoflavenverfeifung und die faure Berfeifung mit nachfolgender Deftillation. Das altefte Berfahren, Die Berfeifung mit Roll : offenen Wefag, ift aufgegeben, hauptfächlich wegen ber Roften ber im Berjetung ber gebildeten Raltjeife erforderlichen großen Menge Comeil faure, auch hat biefe Berfeifung noch den übelftand, daß bas Wingerin ! fo bunner Lojung erhalten wird, daß fie taum auf die Senfwage min Die eigentliche Lieferantin bes faponifizierten Glogerins ift beute bir Antoflavenverseifung, b. b. die Berfeifung im geschloffenen Befag unt Drud mit 2 bis 4 % Ralt oder 1 bis 2 % Magnefia. Bur Ab icheibung von Ralf und Magnefia wird ebenfalle Schwefelfaure so nommen; ba aber weit weniger von diefen Bafen verwandt wird, ale bei ber gewöhnlichen Ralfverfeifung, fo ift auch entsprechend wenge Saure gur Berjegung der Ralt- ober Magnefiafeife erforderlich.

Die saure Berseisung wird in den Stearinsabriten in der Bei ausgeführt, daß man das erwärmte Fett längere oder fürzere In mit mehr oder weniger konzentrierter Schweselsaure in Berührung län und es danach längere Zeit mit Wasser und Damps kocht. Nach Abstellung des Dampses überläßt man das Ganze einige Zeit der Rubt, das Fettsäuregemisch scheibet sich oben ab, während sich unten bei Wasser besindet, welches das Glyzerin und die Schweselsaure in Lown hält. Diese untere wässerzge Schicht wird entsernt und das Fensaus gemisch nochmals mit Wasser und Damps gekocht. Nach Abstellundes Dampses überläßt man das Ganze wieder einige Zeit der Rupt. Daben sich die Fettsäuren vollkommen oben abgeseht, so werden se abgeschöpft und der Destilation mit überhistem Wasserdamps unter worsen. Durch das wiederholte Kochen mit Wasser und Damps wit die Schweselsaure vollständig aus den Fettsäuren emisernt, so die

lettere aljo icon vollfommen frei von Schwefelfaure gur Deftillation fommen; aber felbst wenn die der Destillation unterworfenen Fettfauren noch Schwefelfaure enthielten, konnte lettere immer noch nicht wäter im Olein sein, da sie unbedingt im weiteren Verlauf der Fabrifation abgeschieden würde.

Benn fo die Anficht, daß die mangelhafte Beschaffenheit des bestillierten Oleins durch einen Gehalt an Schwefelfaure bebinat fei. als eine durchaus irrige bezeichnet werden muß, so fragt es sich, welch anderer Umftand das destillierte Dlein in Mikfredit gebracht hat. Früher wurde ziemlich allgemein angenommen, daß die Deftillation daran Schuld fei und die Olfaure überhaupt nicht deftilliert werden könne, ohne Bersetungen zu erleiden. Diese Unsicht ift jedoch burch Die Untersuchungen von Bollen und Borgmann1) widerlegt worden. Die genannten Chemiker fanden, daß Ölfäure in einem Dampfftrom von 250° C. unverändert überdestilliert, daß bagegen Bersetungsprodufte auftreten, wenn die Destillation bei höherer Temperatur por sich geht. In vielen Stearinfabriken wird bei zu hoher Temperatur bestilliert; sie sind hierzu gezwungen, weil das zur Deftillation gelangende Tett nicht vollkommen verseift ift, sondern noch zu viel Neutralfett enthält. Benn destilliertes Dlein von mangelhafter Beichaffenheit ist, jo fann lettere ihren Grund in Bersetungsprodukten haben, die sich unter dem Ginfluß zu hoher Temperatur gebildet haben; fie fann aber auch durch einen Behalt an unverseifbaren Broduften bedingt sein, die ihren Ursprung in der Behandlung der Fette mit tonzentrierter Schwefelfaure haben.

In früherer Reit, als man allgemein die faure Berseifung in ber Beije ausführte, daß man größere Mengen konzentrierter Schwefeljaure langere Beit auf die Tette einwirken ließ, murde stets ein Teil ber Olfaure gerftort und der Reft fo verandert, bag er gur Seifenfabrikation fast unbrauchbar mar. Das Dlein enthielt bann stets größere Mengen paraffinartiger Verbindungen (Rohlenwasserstoffe), Die sich nicht verseifen laffen. Dies ift anders geworden, seitdem man gelernt hat, die Fette in der Beije zu verseifen, daß man fie nur gang furze Beit mit geringen Mengen fonzentrierter Schwefelfaure in Berührung läßt und die Verseifung durch längeres Rochen mit ichwefelfaurehaltigem Baffer vollendet. Allen Stearinfabriten, welche sich in dieser Weise ber sauren Verseifung bedienen, ist es möglich,

¹⁾ Dingl. pol. Journ. 179, S. 463.

ein für Zwecke der Seisensabrikation durchaus taugliches Olein zu gewinnen, und so sehen wir denn auch, daß jest ein großer Teil der bezeichneten Fabriken ein solches liesert. Ja, man kann sagen, daß heute der größte Teil des im Handel vorkommenden sogenannten saponisszierten Oleins destilliertes ist, da selbst ein nicht undeträchtliche Teil derzeinigen Fabriken, welche in Antoklaven verseisen, die zwonnenen Fettsäuren noch nachträglich schwach ansäuert und dam der Destillation unterwirft. Es ist deshalb auch bei vielen Oleinproben durchaus nicht zu sagen, durch welche Art der Berseisung sie gewonnen sind, während andere freilich durch ihren scharfen Genatssofort anzeigen, daß sie aus der Destillation hervorgegangen sind

Der beste Weg, ein Olein zu untersuchen, ist, daß man es auf seine Berseisbarkeit prüft, d. h. daß man ermittelt, wie viel unverseisbare Substanzen es enthält. Man versährt dabei genan so, wie bei der Untersuchung von setten Ölen auf einen Wehalt an Minerablen oder Harzölen¹), d. h. man verseist das Olein mit altoholische Natronlauge, mischt die entstandene Seise mit Sand, verdunstet den Altohol im Basserbade, wäscht den Rückstand mit Betroleumsprüt aus und entsernt aus dem Auszuge den Betroleumsprüt durch Berdunstucken bei 50° C. Der Rückstand gibt die unverseisbaren parassinarusche Berbindungen.

Ein weniger genaues, aber für technische Zwecke ausreichende Berfahren ift, daß man dirett durch Titration die Menge ber verjeit baren Substang ermittelt. Die Olfaure gebraucht zur Sattigum 19 % Raliumhydrogyd; ba Palmitinfaure (20,84 %) und Stearinfam (18,87 %) in dieser Sinsicht nicht viel abweichen, so konnen wir and für bas Dlein, ohne große Fehler zu begehen, 19 % annehmen. Dan wiegt 1 g Dlein ab, vermischt es mit 20 bis 25 cem Alfohol, jarts mit einigen Tropfen Phenolphtalein gelb und titriert mit einer Ralb lauge, die im Liter 19 g Kaliumhydroryd enthält, bis gur Not farbung. Beftande bas Dlein aus reiner Olfaure, jo murbe 1 : beffelben gur Gattigung genau 10 eem biefer Lange notig haber Ein fo reines Dlein tommt aber im Sandel nicht por; ein Weball von 97 bis 98 % verseifbarer Substang ift wohl der hochste. Man wurde bei foldem Gehalt nur 9,7 refp. 9,8 cem ber Lauge gebrands so daß also immer 0,1 cem der letteren 1 % Olsäure entspricht. Un Dlein, das unter 95 % verseifbarer Substanz enthält, ift ichon mit

¹⁾ Bal. 3. 82.

mehr als gut zu bezeichnen; uns find aber ichon Dleine vorgefommen, Die über 20 % unverseifbare Substang enthielten.

Das Dlein findet Berwendung zu Rernseisen, glatten Glainseisen und in Berbindung mit Leinol zu transparenten Schmierfeifen. Der Bebrauch zu letteren hat fehr nachgelaffen, feitdem die hellen Schmierfeifen in Mobe gefommen find, mabrend Dlein eine braune Schmierfeife gibt. Gehr beliebt ift bas Dlein für Tertilfeifen. Sarte Dleinfeifen werden häufig an Stelle von Dlivenölfeifen verwandt.

Das in den Stearinfabrifen durch die Barmpreffe aus ben Brefkuchen abgeschiedene Fettsäuregemisch hat schmalzartige Konsistenz und wird gewöhnlich als "Beichfett" ober "Margarin" bezeichnet. Es geht meift in ben Betrieb jurud, indem es ben roben Fettfauren vor dem Preffen wieder zugesett wird; boch wird es ofter auch zu Seifen verarbeitet, namentlich von Stearinfabriken, mit benen Seifenfabritation verbunden ift. Es liefert febr gute Rernseifen, ift außerdem aber auch porguglich zu alatter Glainfeife geeignet.

Unter bem Ramen "weißes Glain" tommt von Solland eine weiße Gettfäure in den Sandel von ichmalgartiger Konfisienz, ungefahr wie das "Beichfett"; da die Proben, welche wir gu feben Gelegenbeit hatten, von rein weißer Farbe waren, jo fann bas Tett nicht birett von der Preffe gewonnen, sondern muß nochmals der Destillation mit überhintem Wafferdampf unterworfen fein. Diefes weiße Glain fand por Jahren, als die Talapreise eine abnorme Sobe erreicht hatten, in Gemeinschaft mit Rofosol und Palmternol vielfach Berwendung zu glattweißer Rernseife. Mit diejem weißen Elain ift nicht ju verwechseln bas fog. "feste weiße Dlein", welches mir beim Waltjett fennen lernen werden.

Baltfett. Bereits in ben zwanziger Jahren haben Rurrer, von Bejrrumb u. a. barauf hingewiesen, welche große Mengen von Wett mit den Waidmaffern der Tuchfabriten, Spinnereien, Farbereien uiw. verloren geben, und jeine Biedergewinnung empfohlen. Das älleste Berfahren, Die Gettbestandteile ber Seifenwässer nutbar gu machen, bestand barin, daß man bas aus ben Baschbottichen abfließende Baffer in besondere Cifternen leitete, es hier mit Kaltmild verfette und ber Rube überließ, bis es fich flarte. Rach Entfernung ber überstehenden Glüffigfeit nahm man ben ichlammigen Bobenjag beraus, feihte ihn durch grobe Leinentucher gur Befeitigung von Cand, Daaren ufm. und ließ ihn bann in tellerartigen Raumen langfam eintrocknen. Nachdem der Schlamm teigartig geworden war, wurde er in Stücke, so groß wie halbe Ziegeln, ausgestrichen und an der Luit getrocknet. Die trockenen Stücke, "Suinter" 1) genannt, wurden in Retorten zur Darstellung von Leuchtgas destilliert. Bon dieser Fabrikation ist man zurückgekommen, weil sie manche Übelstände hat, und gewinm jest meist das Fett aus den Waschwässern durch Zersetung der Seise mit Schweselssaue. Man verfährt dabei gewöhnlich in folgender Beise:

Man bringt das Seifenwasser in Bassins aus Tannenholz - em solches Bassin, das 2,70 m lang, 1,73 m breit und 1,57 m tief ift, faßt bis zum Füllungeniveau 7000 Liter -, fest hier Schwefelfaure ju und läßt bann, um die Scheibung zu beschleunigen, 1 bis 2 Stunden Dampf einströmen. Der Verbrauch an Schwefelfaure richtet fich felbis verständlich nach dem Alkaligehalte des Seifenwassers; man gibt in dessen stets einen geringen Überschuß, da man damit eine raschere und vollständigere Trennung und infolgedeffen eine tompattere Scheidemaffe erhalt. Im Durchschnitt des Fabrikbetriebes find 25 kg Schwejeljäure von 66° B. zur vollständigen Zersetzung von 7000 Liter Seifenwasser ausreichend und ergeben 195 bis 205 kg, im Mittel also 200 kg Gettschlamm (Prefteig), je nachdem man biesem Beit lagt, in ben Filtriertrögen abzutropfen. Die Filtriergefäße bestehen in Körben, die mit grobem Sanftuch gefüttert find. Wenn die fafigteigige Maffe, durch Filtration hinreichend entwässert, die zum Formen in Preftuchen erforderliche plastische Konfistenz erreicht hat, wird sie in Sanftucker eingeschlagen und in bekannter Beise zwischen Blatten in eine bpdraulische Presse gelegt und erft falt, später unter Buleitung von Dampf bis zum vollständigen Erichopfen des fluffigen Inhalts ausgepreßt. In den Pregtuchern verbleibt hierbei als fester Ruchfand ungefähr die Sälfte des in Arbeit genommenen Brefteiges, mabrend eine gleiche Menge mässerigen Jettes in das Reservoir abläuft. Letteres Quantum reduziert sich ebenfalls durch die verschiedenen Operationen des Raffinierprozesses auf beiläufig die Sälfte seines Gewichtes, wonach ein Ausbringen von 25% verfäuflichen Baltfettes aus dem Brefteig, also 7,1 g pro Liter Seisenwasser als burchschnittliche Norm des Fabritbetriebes angenommen werden fann.

Das in den Preßreservoirs befindliche rohe, wasserhaltige Fett bedarf noch der Läuterung und der Entwässerung. Behufs des Läuterus gibt man das Fett in kupferne Behälter von 31/2 Fuß

¹⁾ Bom frangöfischen "suint", Schweiß der Bolle.

Durchmeffer und 5 fuß Sohe, die in eiserne Behause eingelassen find. Je nach der größeren oder geringeren Reinheit des Fettes sett man den fünften oder vierten Teil seines Bolums Wasser und 2 bis 3% feines Bewichts Schwefelfaure von 66 B. ju, erhipt burch Buleitung direft einströmenden Dampfes zum makigen Rochen und lakt dies eine Stunde andauern. hierauf fperrt man ben Dampf ab, läßt einige Stunden absehen und gieht die untenftehende trube und schleimige Schicht ab. Die abgelaufene Fluffigfeit wird durch eine gleiche Menge reinen Baffers erfett und bamit eine Zeit lang bis zu gelindem Aufkochen erwärmt, um noch anhaftende Schwefelfaure zu entfernen. Hierauf läßt man 12 Stunden absehen und gieht bann nach Ablaffen der wässerigen Schicht die klare Fettmasse ab. Das so gewonnene Fett ift noch fehr mafferhaltig. Bur Entwässerung bringt man bas Fett in Ressel, in benen sich spiralformig gewundene tupserne oder ciserne Röhren befinden, und läßt durch diese gespannte Dampse girfulieren.

Das so gewonnene Fett bildet eine dicfflussige, ölige Masse von brauner bis schwarzer Farbe und unangenehmem Geruch und kommt unter dem Namen "Baltfett" in den Sandel. Es findet in ber Seifenfabrikation vielfach Verwendung, wird aber nie für fich allein verarbeitet, sondern stets in Gemeinschaft mit andern Fetten, nament= lich Palmfernöl, und besonders mit Harz. Sehr gern wird es zu Textilfeifen verwandt; für Sausseifen ift es, abgesehen von Sarzseifen. weniger beliebt, weil man in den meiften Gegenden an der dunklen Farbe, die das Baltfett den Seifen erteilt, Anftog nimmt. Das Waltsett verseift sich leicht auf 18 bis 24 grädiger Ascherlauge, muß ftart abgefalzen und am beften noch auf einem zweiten Baffer gesotten werden, wo es dann eine stropige Kernseise gibt, die zwar frisch keinen rechten Druck hat, aber nach vollständigem Erkalten eine griffige Seife von guter Waschtraft gibt. Diese Seife zeigt jedoch fehr verichiedene Farben, und jeder Boften Gett liefert in diefer Sinficht ein anderes Produkt: eine Seife ift hell und dunkelt an der Luft nad, während eine andere ausbleicht und ichon hellbraun wird.

Beim Einfauf von Baltfett ist zu beachten, daß dieses Tett cheuso wie Bollfett sehr häufig schmuts und wasserhaltig ift, und man tut gut, es daraufhin zu prufen. Ferner wird in neuerer Beit vielfach geklagt, daß das Baltfett fehr häufig im Sandel mineralölhaltig vor-Es durfte dies weniger seinen Grund in absichtlichen Falfdungen haben, als darin, daß man in Spinnereien ufw. jest vielfach auch Mineralole verwendet und diese bann mit in Die Baid maffer gelangen.

Da das Waltsett im wesentlichen aus Fettsauren besteht, so laie es sich leicht mit überhiptem Wasserdamps destillieren. Das so easse mierte Waltsett führt im Handel den Namen "sestes weißes Olein". Es verseift sich leicht auf 20 bis 25grädiger Acherlauge und gibt dann eine schöne, seste Kernseise von silberglänzendem Ansehen und gutem Geruch, die als Waltseise sehr beliebt ist. Auch bei Herstellung von abgesetzer glattweißer Kernseise sindet dieses destillierte Waltset Berwendung; aber in der Regel dunkeln solche Seisen nach. 1)

Die Berarbeitung der Gettfäuren. Die Bermenbung ber fich fauren zu Seifen beruht auf einem viel einfacheren demifden Browk als er bei der Berseifung der Neutralfette vor fich geht, da bei ernen nicht erst eine Spaltung in Blogerin und Fettsauren ersprberlich ift und die Wetisauren die Gigenschaft haben, aus den toblenfaung Alfalien die Kohlensaure auszutreiben und fich mit ihnen gur Geffe vereinigen. Man fann alfo bei ber Berwendung von Fettfauren gu Seifenfabritation die Laugenbereitung ersparen und mit Löfungen von fohlensauren Alfalien verseifen. Man hat früher davon Abstand genommen, weil burch bas Entweichen ber ausgeschiedenen Robles fäure ein sehr starkes Ausichaumen entsteht und die Lauge nur ich allmählich zu der Wettfäure in ben Reffel gegeben werben fann & anderufalls leicht ein übersteigen eintritt. Auch glaubte man, baf bie Berjeifung mit fohlensaurem Alfali ichlecht aussehende Bare liefect Man verwandte beshalb nur Laugen, die wenigstens 3. I. tamitid waren, wenn auch weniger tauftisch, als die zur Berfeifung der New tralfette bienenden, da man nicht zu fürchten batte, Berluft an toblen

¹⁾ Einer anserer Mitarbeiter war gezwungen, solches sestes weißes Dies jahrelang zu verarbeiten, und zwar sowohl deutsches als auch stanzosischer. Eist während der Zeit seines Lebens nie sroh geworden, da auch bei Berarbeitung nur geringer Prozentsähe dieses Materials durchweg nachduntelnde Seisen wintsterten. Außerdem zeigen solche Seisen beim Anschwitt in der Mitte einen dunkskern, an den Rändern aber wolltige Webilde und zudem siets hohe, schlecht abgesete Böden; turz alle nur mögliche schlechte Tigenschaften zeigen Seisen, dissolches weißes Osein enthalten. Eine ca. 14 jahrige Praxis in der Berarbeitunssolchen Hettes dot genügende Welegenheit, alle möglichen Mittel anzuwenden, abaasles vergebens. Es ist dies nicht zu verwundern, da spätere Untersuchungen leider zu spät, ergaben, daß das seise weiße Osein 18 die 22 % Unverseisbarrenshielt.

faurem Alfali zu erleiden. Bahrend man bei Berarbeitung von Reutralfetten diese zuerst in den Reffel bringt und die Lange allmählich augibt, macht man es bei ben Fettfauren umgefehrt: man gibt bas Wett zur Lange. Wollte man wie bei ben Rentralfetten burch allmabliche Laugenzugabe die Berfeifung bewirken, fo wurden fich baburch, daß bie Lauge von den Fettfäuren fofort gebunden wird, fefte Rlumpen bilden, die fich fehr ichwer und nur fväter durch Rochen mit einem überschuß von Lauge wieder gerteilen laffen.

Mit ber Beit ift bas Borurteil gegen die Berfeifung ber Wettfauren mit toblensauren Alfalien mehr und mehr geschwunden, und Diefes Berfahren, Die fogenannte Rarbonatverfeifung, bricht fich mehr und mehr Babn, da man fich überzeugt bat, daß die bamit bergestellten Seifen im Unsehen und in ber Beschaffenheit ebenso aut fein konnen, wie die mit Silfe von kaustischen Laugen bergestellten. Das Berfahren bietet auch gar feine Schwierigfeiten, namentlich wenn man Dampf jur Berfugung bat; boch geht es auch mit bireftem Feuer, wenn man einige übung besitt. 2118 Nachteil ift in letterem Falle anzujehen, daß die Unfage zu ber Rarbonatverfeifung bochitens gwei Drittel fo groß fem durfen, als beim Sieden mit tauftischer Lauge, weil beim Entweichen ber Rohlensaure ein nicht unbedeutender Steigeraum im Reffel vorhanden fein muß. 21s wesentlichfter Abelftand ift auguseben, daß die Fettsäuren ftets mehr oder weniger Reutralfett enthalten und daß es deshalb durchaus geboten ift, fie baraufbin ju untersuchen; eine folde Untersuchung fest aber übung in chemischen Arbeiten voraus, und die wenigften Seifenfieder werden fie ansführen fonnen. Arbeitet man barauf los, ohne ben Behalt an Fettfäure und Neutralfett zu tennen, tann man ipater recht unangenehm enttäuscht merben.

Die Karbonatverseifung wird in folgender Beise ausgeführt: Die vorber genau berechnete Menge von toblenfauren Alkalien, gang gleich, ob talginierte Soba oder Pottafche, wird in Baffer aufgetoft und im Siedeteffel bis gum Rochen erhigt. hierauf lagt man die porber fluffig gemachte Fettfaure gufließen, mahrend man die Rarbonatlofung in beständigem Sieden erhalt. Die zufliegende Gettfaure verbindet fich fofort mit dem Alfali, wobei Rohlenfaure frei wird und entweicht. Dieje freiwerbende Roblenfaure bewirft ein ftorfes Schaumen und Steigen ber Seifenmaffe. Dan hat daber ben Gettfaurezufluß fo gu regeln, daß ein Uberfteigen der Seife nicht erfolgen tann, was nicht der Fall fein wird, wenn die Fettfaure nur jo fart guläuft, daß fie

sofort von der durchstoßenden Karbonatlösung in Seife übergeführt wird. In besonders fritischen Momenten stellt man ben Fettsaure zufluß so lange ab, bis feine unverseiften Teile berfelben fich noch auf der Oberfläche der Seife befinden. Um leichtesten tritt das überichaumen ein, wenn der lette Reft ber Fettfaure gur Berfeifung ge langt: man hat also bann besonders auf ihren langsamen Bufluß au achten. Awedmäßig ist es, sich bei der Karbonatverseifung einer Bebmaschine zu bedienen, da man sich mittels einer solchen ungleich leichter vor dem überfteigen der Seife ichnigen fann, als beim Bebrauche der Handivatels. Die Konstruftion einer folden Wehrmaschine ist berarig daß man ein stärkeres Stuck Gasrohr, deffen Lange um ca. 50 cm größer ift, als der obere Durchmeffer des betreffenden Siedefefiels be trägt, als Welle benutt. Un ber Mitte biefer Belle find zwei fic gegenüberstehende Flügel aus startem Eisenblech angebracht, beren Breite 15 bis 20 cm betrant. Um Siedefessel selbst find zwei nich gegenüber befindliche Lager eingeschraubt, die zur Aufnahme der Belle dienen; sie bestehen aus je zwei Lagerschalen. Dann befindet sich an dem über den Reffelrand hervorragenden Ende der Belle eine Rurbel zum Drehen der letteren. Ift Maschinenfraft vorhanden, so wird Dieje Rurbel durch zwei Riemenscheiben ersett, deren eine als Leericheibe, die andere dagegen als Antrichsicheibe dient. Vermittels eines folden Behrapparates ift man leicht imftande, die steigende Seife au Übrigens läßt dieses Steigen merklich nach, sobald die leste Fettfäure Berfeifung eingegangen ift. Deffenungeachtet ift ce indes nötig, das Sieden noch längere Zeit fortzuseten, damit der freie gewordenen Kohlenfäure Belegenheit zum Entweichen gegeben wird.1) Die Seife wird mahrendbem immer ichwerer und dicker und fanat allmählich an zu fallen. Die immer noch entweichende Rohlenfaure ftoft unter fortwährendem Luffen gewaltsam durch die Seife, mobei unausgeset Teile derselben herumspriten und teilweise aus dem Reffel herausfliegen. Ift die Seife in dieses Stadium eingetreten und liegt dick und schwer im Reffel, ohne sich wieder heben zu konnen, so it angunehmen, daß die Kohlenjaureaustreibung beendet ift. und das weitere Sieden fann in der Beije fortgesett werden, daß man die fur das in der Fettfäure noch enthalten gewesene Reutralfett notige Anglange zugibt. Rach der vollständigen Zugabe biefer Lauge trit sofort wieder ein normales Sieden ein, die vorher schwerfällige und

¹⁾ Es ift unbedingt darauf zu achten, daß bei ber Berfeifung die Roblenfaure vollständig ausgetrieben mird, da fonft weiche Seifen entstehen.

trube Seife wird bunkel und leimig, sowie leichtflussig. Sie beginnt, wieder zu steigen, kann nun abgerichtet und wie eine aus Neutrals fetten gesottene regelrecht fertig gemacht, verschliffen, bezw. ausgesalzen werden. Die Laugenabrichtung ist immer etwas fräftig zu halten, weil alle aus Fettfäuren gesottenen Seifen etwas nachgreifen, sobaß ein anfänglicher Alkaliüberichuß nach einiger Zeit sich teilweise wieder verliert.

Die Berechnung der Karbonate auf Fettfäuren findet nach folgenden Regeln statt:

100 kg 100 prozentiger Fettsäure bedürfen, wenn wir zunächst von den eine fehr hohe Neutralisationszahl besitzenden Balmfernöl- und Rotosölfettfäuren absehen, zu ihrer Sättigung ungefähr 20 kg falzinierter Ammoniatjoda von 100 %.

Da die Ammoniaksoda des Handels indessen nur ca. 98 % hat, so wurden auf 100 kg reiner Fettsaure noch 20 × 0,2 = 4 kg zur vollständigen Verseifung fehlen. Dan tut indeffen im Interesse des besseren Belingens der Seife gut, wenn man diese kleine Differeng unberücksichtigt läßt und bas noch fehlende fleine Quantum von kalzinierter Soda burch Ablauge erfett. Man muß daher ftets miffen, welchen Behalt an Reutralfetten die zu verarbeitenden Fettsäuren befigen, sodaß man auf Brund der erhaltenen Resultate die gur Berseifung benötigten Mengen an kalzinierter Soba und Aplaugen berechnen fann.

Einige Beispiele mogen bies erklaren. Da man mit allen Fett= spaltungen der bislang bekannten Verfahren höchstens bis 95 % freie Fettfäuren erzielt, sehr häufig aber erheblich hinter Diesem Brogentsate gurudbleibt, so wird man immer genötigt sein, die Resultate jeder Spaltung vor bem Berfieden festzustellen, um richtig zutreffende Berechnungen anstellen zu können. Nehmen wir zunächst das obenerwähnte Resultat von 95 % freier Fettsäure und 5 % Reutralfett, fo ergibt sich folgende Berechnung: $95^{\circ}/_{0} \times 20:100 = 19.100$ kg 95 prozentiger Fettsäure erfordern also 19 kg kalzinierter Soda zur Berfeifung. Die 5 % Neutralictt, Die außerdem noch in der Fettfaure fich befinden, erfordern dagegen 21/2 kg Upnatronlauge von 40° B. Angenommen, es sollen 5000 kg solcher Fettsäure zur Berseifung kommen, so lautet die Berechnung wie folgt: $50 \times 19 = 950$ und 50 × 2,5 = 125. Demnach bedürfen wir zur Berfeifung von 5000 kg 95 prozentiger Fettsäure 950 kg falzinierter 98 prozentiger Soda und 125 kg Anatronlauge von 40° B.

Wäre eine 90prozentige Fettsäure zu verarbeiten, so entschlifolgende Rechnung: 90×20 : 100 = 18. 100 kg 90prozentiger Fetssäure erfordern also 18 kg kalzinierter Soda zur Berseisung und 10×0.5 kg = 5 kg 40grädiger Ähnatronlauge. Oben angenommen 5000 kg erfordern benmach $50 \times 18 = 900$ kg kalzinierter Soda und $50 \times 5 = 250$ kg Ähnatronlauge von 40° B.

Bürde 85 prozentige Fettfäure zu verarbeiten sein, so versahn man nach der Rechnung $85 \times 20:100 = 17.$ 15% Neutralsett gleich $15 \times 0.5 = 7.5.$ Danach ergeben sich aus vorstehender Rechnung 17 kg kalzinierter Soda und 17.5 kg 40 grädige Abnatronlange. Auf obige 5000 kg Ansah ergibt sich solgendes Resultat: $50 \times 17 = 850$ kg und $50 \times 7.5 = 375$ kg. Also ersordert ein Quantum von 5000 kg 85 prozentiger Fettsäure zur Berseisung 850 kg kalzinierter Soda und 375 kg Ahnatronlange von 40° B. Die eben angesührten Beispiele werden sedensalls zur Genäge zeigen, wie die Berechnung der Alkalien auf die zu versiedenden Fettsäuren entsprechend ihrem Gehalt au winklicher Fettsäure und Neutralsett zu ersolgen hat.

Für Palmternölsettsäuren, die eine Neutralisationszahl von 250 bis 265 haben, kommen wir mit 20 kg Soda auf 100 kg Fettsamen nicht aus. Da 56 Kalihydrat, worauf die Berseisungs» resp. Neutra-lisationszahl beruht, 53 kohlensaurem Natron entsprechen, so kommen wir zu der Proportion 56: 25,0 = 53: x, woraus folgt, daß für 100 kg Palmternölsettsäure mindestens 24 kg Soda ersorderlich sind.

Es ist noch besonders bervorzuheben, daß obige Berechnungen rein theoretische sind und aus ihnen nur zu erseben ist, wieviel Anlange außer ber talzinierten Soba unbedingt noch erforderlich ift. Beim praftischen Arbeiten wird fich immer ein gewiffer Mehrverbrauch ver Ablaugen erforderlich machen, um eine fraftige Abrichtung ber Seien an erzielen. Andererseits wird es dem Reuling in der Rarbonalverseifung aber auch leicht paffieren, bag bie Berfeifung mit ben toblenfauren Alkalien nicht gang regelrecht durchgeführt ift, fei es, daß fic beim Rufliegen ber Fettjäure Rlumpen bilbeten, fei es, daß die Roblenfaure nicht genügend Reit und Gelegenheit zum Entweichen befam In beiden Fällen wird die berechnete Aglaugenmenge nicht genagen, ba unbedingt die Seife auf mertbaren Stich abgerichtet werden mur Man fei daber als Anfänger doppelt vorsichtig bei der Ausführung ber Karbonatverseisung; andererseits aber laffe man fich nicht bei der Aklaugenberechnung von falichen Bringivien leiten, wenn bind Außerachtlassung irgend eines Umstandes oder burch fehlerhaftes Sieben

Die berechnete Ablaugenmenge nicht ausreicht. Zedenfalls hat man barauf zu halten, daß die fertige Seife eine ausreichende und genügend traftige Abrichtung erhalt, follte man auch mehr Ablauge verbrauchen, als die Berechnung ergibt. Die Karbonatverseifung verläuft beim Berfieden aller Fettsaurearten, sei es Talas, Rernols, Kofosols, Rottonol. Erdnufol- oder sonft irgend eine andere Fetifaure, immer in giemlich gleicher Beise, wie beschrieben, man tann beshalb immer nach dem gleichen Schema arbeiten. Übrigens befitt jede Nettfaure Die Eigenschaft in hohem Mage, Gifen anzugreifen und aufzulosen, wodurch febr ichnell Rote bezw. Braunfarbung berfelben veranlagt wird. Man hute fich beshalb bavor, Fettfauren in eifernen Behaltern aufzubewahren oder fich eiferner Schöpfer und Topfe gum Schopfen und Tragen zu bedienen. Außerdem werden alle Fäffer, in benen Gettfäuren aufbewahrt werden, nach fürzerer ober längerer Zeit undicht. Man tut baber am besten, Gettfauren möglichft balb nach ber Spaltung gu verarbeiten, ba man dann 3. B. von Leinol-, Kottonol- und fonftigen Gettjäuren fluffiger Reutralfette bellere Seifen erhalt. Borteil bringt übrigens die Rarbonatverseifung nur bei der Berfiellung fester Riegelseifen infolge ber Breisdiffereng zwifden falginierter Goba und Annatron. Das Rarbonatverfahren zur Serftellung von Schmierfeifen aus Gettfäuren heranguziehen, ware indeffen birekt nachteilig, ba fich dabei nicht nur kein Rugen, sondern vielmehr eine Berteuerung ber Berfeifung herausstellen wurde, weil die eleftrolntische Ralilauge fich billiger als talzinierte Pottafche einftellt.

Man verfährt beshalb beim Sieben von Schmierfeifen aus Gettfauren in folgender Weise:

Unf je 100 kg Fettsaure berechnet man 40 kg eleftrolytische Aptalilauge von 500 B. und, je nach ber Jahreszeit, bei glatten Schmierfeifen 5 bis 6 kg und bei Raturfornfeife 10 bis 12 kg falginierter Bottaiche. Die Ablauge wird mitfamt ber Bottaiche, Die man in Baffer auflöft, auf 28 bis 300 B. gestellt, wenn man mit direttem Dampf arbeitet, auf 26° bis 27° B. dagegen, wenn nur Freiseuerung porhanden ift. Nachbem man die Lauge bis gum Sieden erhipt hat, lagt man die Wettfaure gufließen, wobei gwar ebenfalls fofortige Berfeifung, jedoch tein heftiges Steigen eintritt. Allmählich geht die anfangs frart übertriebene Seife Berband ein und liegt ichlieflich, wenn bas Laugen- und Bafferverhältnis gut getroffen war, als fertig abgerichtete und eingedampfte Seife im Reffel. Eventuell fann auch ber Fall eintreien, bag noch etwas nachgebampft ober die Abrichtung forrigiert werden nüßte. Im übrigen fann man nachträglich schleisen ober füllen, wie man es bei einer Seife aus Neutralfetten zu tun gewohnt ist.

Es crübrigt noch, einige Worte über bas Sieben ber festen Seifen au fagen. Für weiße Rernseifen gelten dieselben Anfage wie für die Neutralfettseifen; nur sei man mit den Zusabsetten recht porsichtig, de fic nach der Spaltung ftets etwas dunkler ausfallen, mahrend Rernol fich in Bezug auf seine Farbe am besten spaltet. Das Gejagte gilt ebenso für Dranienburger Seifen, wobei zu bemerken ift, daß man auf bas zu letteren mitverwandte harz 12 kg kalzinierte Soba pro 100 kg rechnet. Das Sieden der Eichweger Seifen vermittels Karbonat verseifung wird junachst bem Unfanger Die meisten Schwierigkeiten bereiten. Er wird fie indeffen am leichtesten überwinden, wenn er aus bem gangen Unfat zunächst einen ausgesalzenen Rern fiedet, Diefen übn Nacht sich absetzen läßt und am andern Morgen die Unterlauge ent fernt. Nun wird der laugenfreie Rern vermittels Baffer und ca. 4 kg falzinierter Soda pro 100 kg Anfat wieder zusammengezogen, bis eine eschwegerartig leimige Seife im Ressel sich befindet, die richtig ein gedampft und abgerichtet, fich genau fo sieden und fullen lagt wie eine aus Neutralfetten gesottene. Überhaupt lassen sich alle Leimseisen, wenn Karbonatverseifung in Frage kommt, am leichtesten nach bicfen Verfahren berftellen.

Im allgemeinen wird die Karbonatverseifung dem geübten Seisen sieder nicht schwer fallen, besonders dann nicht, wenn er Gelegenheit sindet, dem Berfahren nur einige Male beiwohnen zu können.

Das Sarz. Die Abietineen, also die Fichten, Tannen, Föhren usw, liesern einen Balsam, welcher den Namen "Terpentin" führt. Er entsteht teils in der Rinde, teils im jungen Holze der genannten Bäume und ist der Ursprung der als Terpentinöl, Fichtenharz, Schwarzpech und Rolophonium bekannten Erzeugnisse und wird vorzugsweise in Europa und Nordamerika gewonnen. In Europa sind besonders die Landen in Frankreich wegen ihrer großen Harzproduktion bekannt. Man sammelt entweder zufällig ausgeschwiptes Harz, oder die Harzgewinnung ist Gegenstand eines planmäßigen Betriebes der Harzscharrer oder Pechler, wobei man das Harz durch absicht liche Berwundung der Bäume zum Ausstließen bringt und dann sammelt

Das freiwillig ausgeflossene und an der Luft eingetrochnete han enthält nur wenig DI; das frisch ausgelaufene enthält dagegen noch

nahezu seinen ganzen Olgehalt. Wird ber Terpentin mit Baffer bestilliert, so geht das Terpentinöl über, und eine Harzmasse, ber "gekochte Terpentin" bleibt zurud. Wird Harz so lange ohne Basser geschmolzen, bis es flar geworden ist, so entsteht bas Kolophonium. — Alle aus dem Terpentin, sei es durch freiwilliges Berdunften, sei es durch Abdestillieren des flüchtigen Dls entstehenden ölarmen Harze werden als gemeines Sarg ober, trop der Berschiedenheit der Abstammung, als Fichtenharz zusammengefaßt.

Das gemeine Barz ift fehr fprobe, zeigt Glasglanz und muscheligen Bruch; sein spezifisches Gewicht schwankt zwischen 1,045 und 1,085 bei 150 C. Der Schmelzvunkt variiert sehr und hangt von dem Ge= halt an Harzöl ab. Einige Sorten erweichen bei 70° C. und werden in fochendem Baffer halb fluffig, andere schmelzen bei 99 bis 100° C., einige erst bei 120 bis 140° C.; Harz schmilzt jedoch nicht zu einer klaren Flüssigkeit. Beim Erwärmen bemerkt man einen angenehmen Harzgeruch, der häufig zur Erkennung dient. Harz ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Altohol. Die alkoholische Lösung reagiert fauer: die Säure kann durch Abalkalien unter Anwendung von Phenolphtalein als Inditator genau neutralisiert werden.

Der Sauptbestandteil des Barges ift Abietinfaure (C44 H64 O5); außerdem enthält es noch das Anhydrid diefer Saure und vielleicht noch einige andere Sauren in geringerer Menge. Ferner finden sich stets wechselnde Mengen von Unverseifbarem, das aus Rohlenmasserstoffen besteht, die durch teilweisen Zerfall des Harzes bei der Destillation entstehen.

Das gemeine Barg findet sehr vielseitige Anwendung. Die michtigften find zur Bereitung von Firniffen, Laden und Ritten, von Brauer= und Flaschenvech, zur Darstellung von Bagen= und Maschinenschmieren und zur Seifensabrifation. In letterem Industriezweig wird es bei Darftellung von harten und weichen Seifen verwandt; doch wird es nie allein verarbeitet, sondern stets in Verbindung mit Fetten. Sodaseifen aus reinem Harz werden nicht fest und Pottaschieifen aus reinem Barg erlangen nicht die eigentumliche Konsistenz, wie sie von einer guten Schmierfeife geforbert wirb.

Da das Barg eine Saure ift, jo verseift es sich leicht und schnell: bie damit hergestellten Seifen zeichnen fich aus durch leichte Löslichkeit und gutes Schäumen. Früher wurde das harz sehr viel mit Talg und Balmöl zu Kernseifen verseift, mährend es heute namentlich in Berbindung mit Balmkernöl, Rokosol, Knochenfett, Dlein, Walkfett und Baumwollsaatol in größerer ober geringerer Menge Berwendung zu helleren und dunkleren Sarzfern- und Sarzleimseifen findet.

Eine weitere und febr bedeutende Berwendung findet das Sar be ber Jabritation der verschiedenen glatten und Runftforn-Schmiericife Das Barg, etwa 5 bis 15 kg auf 100 kg Olanfat, wird entwebe gleich mit bem Ol in ben Reffel gegeben und fo mit Diefem gemeinion verseift, ober es wird der fertig auffiedenden Seife nebft erforderlicht 30grabiger Lauge gugefest und unter Rruden mit ihr in Berband ... bracht. Das lettere Berfahren, welches wohl hauptfachlich Anwendum findet und fich für Blugerinschmierseife und abnliche Sorten besonder empfiehlt, gibt hellere Seifen und etwas mehr Ausbeute; boch ift ein nochmolige Abrichtung nach Zusaß des Harzes ersorderlich. wird durch Mitverfieden des Sarges die Seife zwar etwas buntle auch ift die Ausbeute vielleicht etwas geringer; boch fällt babei be nochmalige Abrichtung fort, und bas Arbeiten ift schneller und fichen Durch einen Sargufas ftellen fich reine Schmierfeifen billiger, fcbaumt leichter und werben glangenber; fie werben aber bedeutend weide und es ift beshalb notwendig, etwas Codalauge anzuwenden, w Sommer mehr, im Winter weniger. Man wahlt Diefelbe in Giant von 24° B. und verwendet, je nach Sahreszeit, von 20 bis 30%

Zuweilen ist es erwünscht, ein recht helles Harz zur Seise von wenden zu können; es läßt sich dies durch künstliche Bleiche erreicher Man schmilzt das Harz in einem Kessel und läßt es ruhig seize bis sich aller Schmutz zu Boden geworsen hat, was ungesähr na einer halben Stunde geschehen ist. Das klare Harz wird in am andern Kessel geschöpft und zu 100 kg desselben 20 kg Salzlöum von 9° B. hinzugesegt. Man läßt das Ganze eine Stunde sieden an vermindert dann das Jeuer. Sobald das Sieden ausschrift, schlan sich das Harz zu Boden, und die Salzlauge scheidet sich brann des ab. Diese Salzlauge wird abgeschöpft, neues Salzwasser zugekt und wieder gesocht. Ist das Harz hiernach noch nicht entsardt wird das Bersahren zum dritten Male wiederholt.

Das Hauptproduktionsland für Harz ist Nordamerika und nacht dem Frankreich in den Landen. In Amerika zieht sich die Harz- und Terpentinölproduktion allmählich immer mehr nach Süden. Wähmt in der Mitte der sechziger Jahre sast das ganze Geschäft über Re- Pork gemacht wurde, wurden etwas später Wilmington und Charleich die Hanptverschiffungspläße für Harz. Zeht haben diese den größen Teil ihres Geschäfts an Brunswick (Ga.) und Savannah (Ga.) abgebe

muffen, und in letter Zeit find felbst Florida und Alabama mit in ben Wettbewerb eingetreten.

Für die Seisensabrikation ist kein Unterschied zwischen amerikanischem und französischem Harz, gleiche Dualität vorausgesetzt; nur ist das Geschäft in letterem im allgemeinen reeller, da es nach Probe geschandelt wird und die Ware durchschnittlich reeller ausfällt als die amerikanische. Auch die Fastagen und Taraverhältnisse sind bei französischem Harz günstiger, da bei französischen Originalsakturen die niedrige Tara vergütet wird, während bei den $14^{\circ}/_{\circ}$, welche bei amerikanischem Harz Usance sind, oft 4 bis $6^{\circ}/_{\circ}$ Verlust sind, und zwar besonders bei den kleineren Holzbandsässern von Wilmington, während die großen Eisenbandsässer von Savannah und Brunswick im allgemeinen günstiger auskommen.

Die amerikanischen Harzqualitäten werden mit Buchstaben beseichnet, und gilt hierfür, daß die Qualität umso feiner sein soll, jemehr sich der Buchstabe von A entfernt. Die Amerikaner nennen:

Diese Sorten werden in Deutschland nicht nach Probe, sondern nur tel quel gehandelt. Von E an wird das amerikanische Harz nach Standard-Proben gehandelt, aber gewöhnlich nach amerikanischer Rlassisikation, die oft nicht besonders zuverlässig ist trop Inspektion und Superinspektion durch beeidigte Inspektoren, die schon aus dem Grunde wenig Sicherheit bietet, weil, außer bei den allerseinsten Sorten, drüben usancemäßig nur aus 5 bis 10 % der Fässer (und auch stets nur von oben) Proben gezogen werden. — In Deutschland sortierte Ware kostet insolge der hierdurch verursachten Spesen etwas mehr, und doch dürste sich der Konsument unbedingt besser stehen, wenn er nicht nach amerikanischem Standard, sondern nach europäischen Ausfallproben kauft, da dann Ware und Preis im richtigen Verhältnis stehen.

Die Alkalien.

Mit dem Namen Alfalien bezeichnet man die Oryde einer kleinen Gruppe von Metallen, welche sich dadurch auszeichnen, daß sie leichter sind als Wasser, sich an der Luft sehr leicht orydieren und schon bei gewöhnlicher Temperatur das Wasser unter Entwicklung von Wasserstoffgas zersehen. Die Oryde dieser Metalle, die Alkalien, sind die stärksten Basen, welche man kennt; sie verbinden sich mit Wasse zu Hydraten, den sogenannten kaustischen Alkalien. Diese haben einer ätzenden, laugenartigen Geschmack, zerstören die Haut und alle orgenischen Gewebe und sind im Wasser leicht löslich. Ihre Lösungen särbar gerötete Lackmustinktur blau, den Farbstoff der Beilchen und Rosen grim und den der Eurcumawurzel braun; sie reagieren, wie man sagt, alkalisch Aus der Luft ziehen diese Hydrate Wasser und Kohlensäure an.

Bon den Alfalihydraten finden zwei eine ausgedehnte technisch Berwendung: das Ralihydrat (KHO) ober Atfali und das Ratronhydrat (NaHO) ober Anatron. Ru ihrer Darstellung bient das betreffende tohlensaure Alfali, also das tohlensaure Rali (K2 CO3) oder Pottasche und das fohlensaure Natron (Na, CO4) ober Soba. Das gewöhnliche Mittel zur Verwandlung ber fohler sauren Alkalien in die Alkalihndrate ist der geloschte Ralt, das Ralk hndrat (Kalziumorndhydrat CaH₂O₂). Werden Lösungen von toblensauren Alkalien mit Kalkhydrat zusammengebracht, so findet eine Umsehung in der Beise statt, daß die Kohlensäure des Alkali sich mi bem Kalziumoryd zu fohlensaurem Ralt verbindet, der als in Baffa unlöslich zu Boden fällt, mahrend das Alkali fich mit dem Sydrat maffer des Ralkes verbindet und gelöft bleibt:

Wir gehen nunmehr dazu über, die Gewinnung und die Eigerschaften der verschiedenen im Handel vorkommenden Sorten wir kohlensauren und kaustischen Alkalien zu schildern, und beginnen wirder Soda, dem nächst dem Kochsalz wichtigsten aller Mineralsalze.

Die Soda.

Die Soda kommt in den Handel nach ihrer Abstammung 1. als natürliche Soda (in sehr geringer Menge) und 2. als künstliche Soda im größtem Umfange.

Ratürliche Soda. Kohlensaures Natron sindet sich in der Natur weit verbreitet als Bestandteil vieler Mineralien und aufgelöst in vielen natürlichen Wässern, so in den Natronseen von Ungarn, Agypten, Zentralafrika, in den Steppen zwischen dem Schwarzen und Kaspischen Meere, in der großen nordamerikanischen Ebene zwischen den Alleghanis und Rochy Mountains, in Mexiko, Südamerika usw., serner auch als Auswitterungen an vielen Orten, namentlich in der Nähe solcher Natronseen. Das Natron verdankt in diesen Fällen verschiedenen Umständen seinen Ursprung, z. B. der Berwitterung natronhaltiger Mineralien, der Einwirkung von Kochsalz auf Kalkstein, der Bermoderung von Pssanzen, welche organische Natronsalze enthalten usw.

In der Nachbarschaft von Soolguellen, in Salzstevven, vorzugsweise aber am Meeresstrande, wachsen Pflanzen, welche Natronsalze enthalten. Aus ber Afche biefer Strandpflanzen murbe bis zu Ende des 18. Jahrhunderts der größte Teil der Soda des Handels bargestellt. Die im Meere selbst machsenden Pflanzen, namentlich die Fucusarten, eignen sich zu diesem Zwecke nicht; ihre Asche, der Kelp ober Barec, enthält in nur ganz untergeordneter Menge die fohlenfauren Salze ber Alkalien und wird nicht wegen dieser, sondern wegen ibres Behaltes an schwefelsaurem Rali und Chlorkalium und namentlich an Job fabrikmäßig ausgebeutet. Die eigentlichen Sodapflanzen, welche am Meeresstrande und noch bis auf eine gewisse Strecke im Innern des Landes vorkommen, verwandeln das Chlornatrium des Mcercsmassers wenigstens teilweise in ihrem Körper in oralfaures und weinsaures Natron und andere organische Natronsalze, welche beim Einäschern kohlensaures Natron geben. Die Gewinnung von Soba aus diesen Pflangen ist eine fehr einfache: fie besteht in einer Einäscherung berselben. Sie war (und ist noch heute zum Teil) im Betrieb an den schottischen und irischen Kusten, mehr aber am Mittel= meer in Sizilien und Sardinien, an der spanischen Rufte, namentlich in der Brovinz Balencia, in Marotto, auf Teneriffa, in den Steppen von Subrufland und Armenien.

Da die Pflanzensoda nur eine gesinterte, nicht durch Auslaugen gereinigte Pflanzenasche ist, so enthält sie sämtliche anorganische Bestandteile der Pflanzen. Bei Behandlung mit Wasser bleibt dahr stets ein bedeutender Rückstand von Kalks, Bittererdes, Eisenverdindungen usw. Der in Wasser lösliche Teil enthält neben kohlenssaurem Natron (und kohlensaurem Kali) stets auch schwefelsaure und Chloralkalien.

Die natürliche Soda ist jest fast überall durch die künstliche verdrängt worden und sindet fast nur noch in den Ländern Anwendung, in welchen sie produziert wird.

Rünftliche Soda. Bis zur frangösischen Revolution war von ben beiden festen Alkalien die Pottasche das wichtigere. die Araber den Gebrauch der natürlichen, durch Bobenauswitterungen gewonnenen Soda nach Spanien gebracht, von wo sie ihren Ber nach dem übrigen Europa gefunden hatte, auch fam die natronhaltigt Afche von Strandpflanzen, die Barilla, in den Handel; aber die beiden Duellen waren bei weitem nicht hinreichend zur Deckung bei Gebrauchs für Soda und Glas, um von allen anderen Berbrauch arten abzusehen, und lieferten auch ein fehr unreines Brobuft. Potasche war damals das viel billigere und zu den meisten Zweden verwandte Alfali; da man sie aber damals ausschließlich aus hole asche gewann, so war es kein Bunder, daß die in der zweiten Salfu des 18. Jahrhunderts mit der Entwicklung der Baumwollindume und vieler anderer Industriezweige enorm machsende Nachfrage von einer nur auf die Beraschung des Holzes gegründeten Technik nicht mehr befriedigt werden konnte. Es war daher natürlich, daß man sich bemühte, für die stetig im Breise steigende Bottasche einen Eriat aus dem Rochfalz herzustellen, nachdem durch Dechamel (1736) die Identität der Basis des Kochsalzes mit der des "mineralischen Ab falis" mit Sicherheit nachgewiesen war. Einen bedeutenden Antrieb gab diefen Beftrebungen ber ichon erwähnte Preis von 2400 Livre. welchen die französische Afademie der Wissenschaften 1775 für die beste Methode zur Umwandlung des Kochsalzes in Soda ausge fest batte.

Die ersten Bewerber um diesen Preis waren der Benediktimer Pater Malherbe (1778), Gunton de Morveau und Carny (1782) und de la Métherie. Allein keine der von diesen angewandten Methoden vermochte sich längere Zeit zu halten, und das nach dem Die Soba. 183

selben dargestellte Produkt konnte weder im Preise, noch in der Dualität mit der aus Spanien kommenden Pflanzensoda konkurrieren. Erst Nicolas Leblanc war es vorbehalten, die gestellte Aufgabe vollständig zu lösen. Er hat das nach ihm benannte Verfahren der Sodagewinnung mit solcher Bollkommenheit hingestellt, daß es Versänderungen durchgreisender Art nicht aufzuweisen hat. Tropdem hat er, wie schon erwähnt, das gewöhnliche Los der Ersinder geteilt: er hat keine Früchte seiner Ersindung geerntet.

Das Leblancsche Bersahren der Sodagewinnung besteht darin, daß man ein Gemenge von schwefelsaurem Natron (Glaubersalz), kohlensaurem Kalk und Kohle erhitzt; es entsteht dabei kohlensaures Natron unter gleichzeitiger Bildung von Schweselkalzium, Ütfalk und Kohlenoryd. In welcher Weise der Sodaprozes verläuft, ist bis heute nicht endgiltig sestgestellt; wir wollen diese Frage hier deshalb aussich beruhen lassen. Die Nohmaterialien des Leblancschen Sodaversahrens sind demnach kalziniertes schweselsaures Natron (in der Sodaindustrie allgemein Sulfat genannt), kohlensaurer Kalk und Kohle.

Das Sulfat wird meist aus dem Kochsalz (Chlornatrium) in der Weise dargestellt, daß man in geeigneten Cfen verdünnte Schweselssäure bei hoher Temperatur auf dasselbe einwirken läßt; es resultieren schweselsaures Natron und Salziäure:

Der kohlensaure Kalk wird sowohl als Kalkstein, wie als Kreide angewandt. Als Kohle dient jest meist Steinkohle, in manchen Gegenden auch Braunkohle; Leblanc hatte Holzkohle empsohlen. Seine Mischung bestand aus 100 Teilen kalziniertem Glaubersalz 100 Teilen Kreide und 50 Teilen Holzkohle. Die Schmelzung der Sodamischung sindet in Flammenösen statt, welche im allgemeinen von sehr einsacher Form sind, abgesehen von den mechanischen oder Zylindersösen, die jest besonders in den größeren englischen Fabriken im Gesbrauch sind.

Die aus dem Flammenofen kommende Rohsoba besteht im wesentlichen aus 36 bis 40 % fohlensaurem Natron und wechselnden Mengen von Schweselkalzium, ütfalf und kohlensaurem Kalk. Auch enthält sie geringe Mengen Chlornatrium, schweselsaures Natron, tieselsaures Natron, verschiedene Schweselverbindungen des Natrons mit mehr oder weniger Sauerstoff usw. In der Kindheit der Soda-

fabrikation wurde die Rohsoda, sowie sie aus dem Ofen kam, direkt in den Handel gebracht und namentlich von den Seisensiedern gekaust. Sie wurde besonders in Marseille in großem Maßstade für diesen Zwekt hergestellt und von dort noch 1818 in dieser Form nach England exportiert. Da sich jedoch die Rohsoda bei längerer Ausbewahrung an der Luft durch chemische Umbildungen auf Kosten ihrer Güte sortwährend verändert, so ist es natürlich, daß sie längst ausgehört hat, Handelsartikel zu sein; nur an wenigen Orten Frankreichs gibt man sie noch an benachbarte Seisensieder ab. Sie wird jest immer dem Prozesse des Auslaugens unterworfen, um ein reineres und haltbareres Produkt zu erzielen.

Das Auslaugen der Rohsoda erfolgt systematisch in sogenannten Shanksichen Apparaten, um mit möglichst wenig Rosten eine konzer trierte Lösung zu erreichen. Die so gewonnene Rohsodalauge wird durch Eindampfen konzentriert und dann durch Ralzinieren in ein Sandels produkt verwandelt. Das Eindampfen erfolgt in Pfannen entweder mit Oberseuer oder mit Unterseuer. Das während des Berdampfens sich abscheidende Salz wird mit durchlöcherten Schaufeln herausge nommen und in einen Trichter geworfen, aus welchem die Mutterlauge immer wieder in die Pfanne guruckläuft. Wenn die lettere halbleer geworden ist, läßt man Lauge nachlaufen. So fährt man fort, bis die Mutterlauge bas fich ausscheidende Salz zu fehr verunreinigt. Lettere, welche viel Apnatron und Schwefelnatrium enthält, wird häufig auf taustische Soda verarbeitet; wo dies nicht der Fall in muffen die genannten Verbindungen aus der Lauge entfernt werden, ein Prozeß, welchen man Karbonisieren nennt. Säufig geschicht dies dadurch, daß man die Lauge unter Zusat von Sägespanen eindampft und falziniert; zweckmäßiger ift es, sie mit Kohlensäure zu behandeln.

Das Sodasalz wird in Flammenösen kalziniert. Beim Kalzinieren ber ausgesoggten Soda erhält man je nach den Umständen ein Produkt, welches 90 bis 97% kohlensaures Natron enthält. Die so gewonnene Soda wird entweder gemahlen und so verkauft oder für manche Zweckt noch einmal rassiniert. Eine gute kalzinierte Soda (Sekunda-Soda), wie sie nach der Beschreibung erhalten wird, soll weiß, nicht gelb oder gar rötlich sein; so weiß wie rassinierte oder gar prima Ware kam man sie natürlich nicht verlangen. Häusig ist die Farbe bläulich, was entweder von etwas Illtramarin oder von mangansaurem Natron herrühren kann, welche sich schon in der Rohsoda bilden, neuerdings aber auch zuweilen absichtlich zugesett werden. Ist die Soda grau, so

Die Soba.

beutet dies auf schlechtes Karbonisieren und Ralzinieren; sie wird meist viel Apnatron und Schwefelverbindungen enthalten.

Für manche Zwecke ist die gewöhnliche kalzinierte Soda nicht rein genug. Das Ahnatron und namentlich der Eisengehalt, überhaupt das, was in der Sekunda-Soda als unlöslicher Rückstand beim Aufslösen bleibt, sind in manchen Fällen störend, besonders da, wo die Soda ohne vorheriges Auflösen und Absehen angewandt werden muß, wie in der Glassabrikation. Deshalb wird für die seinsten Glassorten und für einige andere Zwecke eine raffinierte Soda (prima Qualität, englisch: white Alkali) verlangt. Nur selten kann man die hierfür nötige Reinheit der Soda schon beim Eindampsen, Soggen usw. der Rohlauge erreichen und muß zu dem Umwege, das Rohsalz zu kalzinieren und dann wieder aufzulösen, seine Zuslucht nehmen. Die Raffinierung ist in der Theorie eine höchst einsache Operation, da sie nur in einem Klären, Eindampsen und Kalzinieren besteht; sie verlangt aber in der Praxis recht viel Ausmerksamkeit, um ein den Ansorderrungen des Handels entsprechendes Produkt zu liesern.

Der größte Teil ber in den Handel gehenden Soda wird zuvor gemahlen. Nicht nur hat sie in diesem Zustande ein viel bessers Ausssehen als in ungemahlenem und ist für die Konsumenten leichter zu behandeln, sondern die Kosten des Wahlens betragen auch viel weniger, als die Extrakosten der Verpackung bei ungemahlener Soda, welche etwa $50^{\circ}/_{\circ}$ mehr Raum einnimmt.

Dem Leblancversahren ist in neuerer Zeit eine bedeutende Konkurrenz im Ammoniaksodaprozeß erwachsen. Er gründet sich darauf, daß beim Zusammenbringen einer konzentrierten Lösung von doppeltkohlensaurem Ummoniak mit einer gesättigten Kochsalzlösung sich doppeltkohlensaures Natron niederschlägt, während Salmiak in Lösung bleibt:

Das boppeltkohlensaure Natron gibt geglüht die Hälfte seiner Rohlensaure ab, die wieder nutbar gemacht wird, und aus dem Salmiak wird durch Behandlung mit Kalk oder Magnesia das Ummoniak wieder gewonnen. Die ganze Neaktion ist so einsach und im Laboratorium so leicht zu bewerkstelligen, daß es nicht Bunder nimmt, wenn man schon frühzeitig sein Augenmerk darauf gerichtet und viele versucht haben, sie industriell zu verwerten. H. D. Dyar und J. Hemming waren

die ersten, welche ein Patent in dieser Sinsicht nahmen. Das Berdiens das Berfahren zuerst zur praktischen Aussührung gebracht zu haben gebührt Th. Schloesing und E. Rolland, welche 1855 in Pateau bei Paris eine Fabrit errichteten; sie ging sedoch nach kurzem Bestehen ein. Die weitere Entwicklung des Ammoniahodaprozesses knimt sich hauptsächlich an den Ramen von Ernst Solvay in Comme bei Charleroi (Belgien).

Solvans Berfahren besteht in folgendem: Eine gefattigte Rodjalglojung wird zunächje mit Ammonial und dann mit Roblenfauer go fattigt. Es bildet fich doppeltkohlenfaures Ammoniat, welches fich mit bem Rochfalg in doppeltfohlensaures Ratron und Salmiat umien Durch Erhigen bes doppeltkohlensauren Ratrous wird es in in fachtoblenfaures Ratron und Roblenfaure gerlegt. Die bierbei et zeugte Kohlenfaure wird von neuem zur Bilbung von Doppelifoble faurem Ammonial verwandt. Aus der ju Anjang bes Prozeffes an wonnenen Salmiallojung gewinnt man durch Erhiben mit Rall bei Ammoniaf wieder. Das Berfahren bilbet fomit einen fortmabrenber Rreislauf, in welchen, abgesehen von Berluften an Ammoniot, mu Rochials und ein Teil ber Roblenfaure eingeführt zu werben braucher. mahrend allein die Coba benfelben verlagt. Rur ber gur Regenerierung bes Ammoniats erjorderliche Ralf, jowie bas Chlor aus dem Rodial geben bei bem Rundgang verloren. - Das gange Berfahren eridem jo einfach, und boch erforbert es fehr tompligierte Apparate, und be Anlagetoften einer Ammoniatsodasabrit find fehr bedeutend.

Die nach dem Ammoniakversahren hergestellte Soda ist sehr rem
sie ist absolut frei von Ahnatron, Schweselverbindungen und Gisa und sehr hochgrädig, nämlich unschwer von 98 bis 99%, zu erhalten Als Nachteil der Ammoniaksoda bezeichnet man, daß sie zu volumnes ist und insolgedessen der Leblancsoda bei Schwelzprozeisen nachient Bon Seisensiedern haben wir früher oft Alage gehört, daß sie mu Ammoniaksoda nicht fertig geworden sind; dies hatte seinen Arms darin, daß sie die Reinheit und Hochgrädigkeit dieser Soda nicht we rücksichtigten, vielmehr für diese Soda nicht mehr Passser zum Auslöse werarbeitete Soda, die vielleicht nur 90%, kohlensaures Natron entbielt

Schon feit einiger Zeit wird Agtali und Pottafche durch Gletwe lufe von Chlorfalium bargeftellt; neuerdings foll es 3. Rafiner's ge-

¹⁾ Seifenfabrifant, 1894, E. 843.

lungen sein, auch die Soda durch Elektrolyse in nusbringender Beise herzustellen.

Eine Soda muffen wir hier noch erwähnen, wenn fie auch für uns jest jede Bedeutung verloren hat, bas ift bie Ernolithfoda. Sie wird bei Berarbeitung bes auf Gronland porfommenden Minerals Renolith gewonnen. Letteres besieht aus Aluornatrium und Aluore aluminium und enthält, wenn es vollkommen rein ift, in 100 Teilen; 13,07 Aluminium, 33,35 Natrium und 53,58 Fluor. Die Berarbeitung biefes Minerals erfolgt in der Beife, daß man es mit der anderthalbsachen Menge Kreibe - beibe fein gevulvert - auf Rotalut erhipt; dabei bilden fich unter Entwitlung von Roblenfaure Fluortalzium und Natriumaluminat. Die geglühte Maffe wird ausgelaugt; es bleibt Fluorfalzium guruck, während Natriumaluminat in Löhung geht. Durch Ginleiten von Rohlensaure, welche man burch Berbrennen von Steinkohle erzeugt, wird das Natriumglumingt in Tonerde, die fich abideidet, und in fohlensaures Natron, das in Lösung geht, verwandelt. Die Sodalbjung wird burch Eindampfen fongentriert, und nach 8 bis 10 Tagen friftallifiert ber größte Teil der Soba ans. Die abgeschiedene Tonerde ist nicht rein, sondern ein Gemisch von 45% Tonerde, 20% doppelttohlenfaurem Ratron und 35% Baffer und wird meift auf Mlaun verarbeitet.

Ariftallifierte Coda. Trot der großen Baffermenge, welche man in ber friftallifierten Goba perfrachten mußt (100 Teile Rriftallfoda bestehen aus 37,08 Teilen fohlensaurem Ratron und 62,92 Teilen Baffer), und dem weiteren Rachteile, daß fie fur gleiches Bewicht fehr vielmehr Fastage beansprucht, als falginierte Soba, wird fie boch in gang bedeutendem Magftabe fabrigiert, und gwar nicht allein in den Sodafabriken, sondern auch in einer gangen Augahl eigener Fabrifen, welche talginierte Soba antaufen und in Rriftallfoda verwandeln. Der Brund, daß dieses Produtt die erhöhten Frachte, Fairages und Fabrifationstoften zu tragen vermag, liegt in feiner Reinheit und befonders barin, daß fich diese Reinheit schon außerlich in der Rriftallform auspraat. In manchen Bewerbszweigen wird eine große Menge Reistallsoda verwandt, oft fogar, wo man falzinierte Coda ebenjo gut und viel billiger anwenden fonnte; ber Sauptfonjum von Rriftallfoda aber ift für hausliche Amede, jur Baiche. Sierbei ift von größter Bichtigfeit, daß die Rrifiallfoda absolut frei von Agnatron und andern, die Sant angreisenden Berbindungen ift. Gie lagt sich serner viel leichter zerteilen und handhaben, als bas pulverförmige, beim Liegen an der Luft (namentlich in der eines Waschhauses) zusammenbackende Sodasalz; vor allem löst sie sich auch leicht in Wasser auf, während die kalzinierte Soda in den Waschbottichen zum großen Teil als sester Klumpen am Boden bleiben und Stücke davon sich unter die Wäsche mischen und diese leicht beschädigen würden. Beim Waschen wendet man daher meist Kristallsoda an; das erklärt leicht, warum letztere in so bedeutendem Wasstabe fabriziert wird. Sie wird bekanntlich häusig genug geradezu als "Waschkristall" verkauft.

Obwohl für die meisten Unwendungen eine schwach gelbliche, von organischen Substanzen herrührende Farbe der Kriftallsoda nicht schaben würde, so verlangt man doch im Sandel eine möglichst farb lose Ware, und mit vollem Recht, da nur diese ben Konsumenten eine Garantie für völliges Freisein von Gifen usw. gibt. Man ift deshalb bis jest, trop ungemein zahlreicher Benuhungen, nicht im stande gewesen, vertäufliche Kristallsoda birett aus den Roblaugen ber Sodafabrifen zu erzeugen, ba es vor allem barauf ankommt, nur eine einzige Kristallisation vornehmen zu müssen. Man fabriziert baher Rriftallsoda so gut wie ausschließlich aus kalzinierter Soda, indem man sie in ber Warme auflöst und die Lösung in eisernen Befagen erkalten läßt. Man darf hierzu durchaus nicht, wie oft angegeben, eine sehr unreine Soda nehmen. Ift bieselbe von fehr niedriger Grädigkeit, so wird man weit mehr Mutterlauge erhalten. Eisenoryd herrührende Farbung ichadet nichts, da beim Auflosen das Eisenornd doch guruckbleibt. Bor allem muß die Soda fo frei wie möglich von Anatron und niederen Orndationsstufen bes Schwefels, jowie von Schwefelnatrium fein. Diefe find nicht nur untriftallifierbat und vermehren die Mutterlauge auf Rosten der Ausbeute an Pristallen, sondern sie verhindern auch das völlig klare Absetzen der Laugen und teilen selbst der filtrierten Lösung noch eine Färbung mit.

Die Fabrifation der Aristallsoda läßt sich recht gut als Nebenzweig der Seisenfabrifation mit einfügen und zwar bei kleinerem Betriebe unter Mitbenutung zeitweilig leerstehender Siedekessel. Der Großbetrieb ersordert besondere Räumlichkeiten, wobei es sehr wünschenswert erscheint, daß der zur Aufnahme der Aristallisiergefäße bestimmte Raum möglichst lustig ist, so daß er von zwei entgegengesetzen Seiten nach Bedarf beständig von einem Luftstrom durchstrichen werden kann, da hierdurch ein rascheres Aristallisieren der Soda resp. ein schnelleres

Die Soda.

189

Erkalten der Lösungen erzielt wird. Aus diesem Grunde sollen auch diese Räume möglichst nach Norden gelegen sein, damit eine starke Besonnung derselben vermieden wird. Wenn es irgend angängig ist, sollte man die Fabrikation auch nicht in massiven größeren Gebäuden betreiben; denn durch das hin und wieder vorkommende Überkochen der Sodalösungen, sowie durch unvermeidliches Herumsprizen derselben und nicht zum wenigsten durch das Verstäuben der kalzinierten Soda beim Arbeiten usw. wird sowohl Holz als auch Mauerwerk stark angegriffen. Der Mörtel des letzteren verliert seine Bindekraft, und die Ziegelsteine vermürben und verwittern, so daß nach einer Reihe von Jahren das Mauerwerk ruiniert wird, was sich dis auss Fundament und die etwa untenliegenden Keller erstreckt.

Aus Fachwert, Holz oder Wellblech gebaute Schuppen, möglichst freistehend, eignen sich deshalb am besten zum Großbetriebe, wobei zweckmäßig die Einrichtung zu treffen ist, daß sich an dem einen Ende des Gebäudes die Auflösetessel, daran anschließend die Aristallisiersgesäße und am anderen Ende die Zentrisugen mit eventuell daran anstoßendem Lagers und Expeditionsraum besinden. Vorteilhaft würde es serner noch sein, wenn dicht neben den Auslösetesseln oder vor denselben sich noch ein zum Lagern der kalzinierten Soda dienensder Raum besände. Es würde bei einer solchen Einrichtung die Möglichkeit gegeben sein, aus einem Raum in den andern zu arbeiten und Hins und Rücktransport sertiger oder halbsertiger Waren zu versmeiden.

Zum Auflösen der kalzinierten Soda eignet sich jeder gewöhnliche Seisenkessel, und zwar kann das Lösen der Soda selbst mit gleich gutem Ersolge auf Feuer oder durch Dampf geschehen. Das beste Lösungsvermögen für kalzinierte Soda besitzt auf 49 bis 50°C. ans gewärmtes Wasser. Es wird also das Wasser bis zu diesem Punkte erhipt, und dann wird die Soda zugeschüttet, wobei mittels einer Rührstange der Boden beständig abgerührt oder durch ein Rührwerk die Flüssigkeit so lange in Bewegung erhalten wird, die sie nötige Konzentration erhalten hat. Die Sodalösung muß vollständig gesjättigt sein, da man nur dann die schönsten Kristalle und die größts mögliche Ausbeute an solchen erhält.

Diese Konzentration der Lösung erkennt man daran, daß bei weiterer Zugabe von Soda diese ungelöst auf den Kesselboden sinkt, sowie ferner daran, daß die Lösung selbst in heißem Zustande 36° B. am Aräometer zeigt. In diesem Zustande überläßt man die Soda-

lojung der Nachtrube, während welcher fich alle farbenden und une reinen Teile gu Boben fegen. Am andern Morgen wird bie nut nicht mehr trübe, sondern wafferklare Lofung aus dem Reffel in die Rriftalliffergefaße abgelaffen, worin fie fich, je nach ber Grobe ba Rriftallifiergefaße, in fürzerer ober langerer Beit in Rriftalle umbilbet Das Umfüllen ber Sobalojungen fann auf mehrfache Beife geicheben, wovon die des Ausschöpfens wohl die primitivite und zeitraubendie it Schneller geht ichon bas Abpumpen; jedoch befitt es ben Abelftanb, baft damit zugleich der Bodenfat des Reffels in die Rriftallifiergefte gelangt, wodurch man schmupige Kriftalle erhält. Es wird fich bee halb am meisten empjehlen, bei einer Neuanlage ben Auflosetenel is hoch aufzustellen, daß sein Boden fich in gleicher Sohe mit bem oberen Rande ber Rriftallifiergefage befindet. Man bringt bann 30 bis 40 em über dem Reffelboden einen Ablaghahn am Reffel an und hat es nun leicht, dem Rejjel nur die flaren Lojungen zu entnehmen und fie vermittelft beweglicher Rohrleitungen nach allen Wefagen u perteilen.

Die Kriftallifiergefage tonnen von beliebiger Große fein, es gibt beren von 50 bis 5000 kg Inhalt. Die erfteren find gewöhnlich verzinnt und laffen fich leicht badurch entleeren, daß man fie, mit be Öffnung nach unten gelegt, mit beißem Baffer übergießt, wobei ba Sodablod herausfällt. Die großen Wefage bagegen muffen mittels Sammer und Deißel entleert werben, ergeben bagegen immer ein reineres, sowie weißeres und großstückigeres Produkt als die Hemen Wefage. Die großen Befage haben meift eine langlich vieredige Form, find mehr breit als hoch und besitzen einen von ben beiber Ropffeiten nach der Mitte zu ichrag verlaufenden Boden. In ba tiefften Stelle besfelben befindet fich eine Durchbohrung, paffend gu Aufnahme eines Studes Basrohr, welches an einem Ende tomich ab gebreht ift. Dieses abgedrehte Ende bilbet den Berfchluß ber Boben öffnung, mahrend bas Rohr ca. 1/, m über ben Rand bes Wefage hinausragt. Diefes Rohr hat die Bestimmung, die nach vollendeter Rriftallisation verbleibende Mutterlauge nach unten abzuleiten. Be Diesem Zwede find die Rriftallifiergefage auf von Ziegelsteinen or mauerte Ständer aufgesett, fo bag die Befage felbft frei über ben Boden fiehen. Goll nun die Mutterlange abgelaffen werben, jo giet man beißes Baffer in das erwähnte Gasrohr von oben, wodurch bie Coda rund um die Außenseite des Rohres schmilgt, fo bag man les teres nach oben berausziehen fann. Dadurch erhalt nun die Manalange freien Absluß durch die Öffnung und wird dann unterhalb des Baisins ausgesangen oder vermittels untergesteckter Rohre weiter geleitet, um bei der nächsten Auslösung wieder mit zur Berarbeitung zu gelangen. Die Gesäße bleiben noch einen dis zwei Tage stehen, damit sämtliche Mutterlange nach der schon erwähnten tiessen Stelle sichen und dann ablausen resp. abtropsen kann. Die nun obersstächlich trockene Soda wird, wie schon erwähnt, mittels Hammer und Meißel ausgebrochen und muß anßerdem vor der Berpackung noch zentrisugiert werden, um genügend trocken zu sein.

Die Kristallisation ersordert, wie schon weiter oben gesagt wurde, je nach der Größe der Gesäße verschieden lange Zeit, und außerdem ist die Lufttemperatur von großem Einfluß auf die Zeitdauer der Kristallbildung. In den heißen Sommermonaten geht die letztere nur unvolltommen, ja beinahe sast garnicht vor sich, sodaß es eigentlich ratsam ist, während dieser Zeit den Betrieb ganz stillzulegen, während im Winter, je nach der herrschenden Kälte, Lösungen in Gesäßen dis zu 5000 kg Inhalt in 10 bis 14 Tagen in Kristalle umgewandelt sind.

Bur Berfiellung von Kristallioda dient in Deutschland allgemein bie falzinierte Ammoniatjoda von 98 bis 100%, da andere als folche überhaupt nicht mehr erhältlich ift. Leider besitt aber die Ammoniatfoda nicht die Eigenschaft, genügend feste Kriftalle zu ergeben. Sie bildet vielmehr loje, leicht zerfallende und zerbrockelnde Rriftalle. Man ift baber genotigt, beim Auflosen ber Goba Blauberfals in tleinen Mengen zuzuseten, wodurch man erft die gewünschte Sarte und feste Beschaffenheit der Kriftalle erhalt. Glauberfalz ift ja nun an und für fich billiger als talginierte Coda, und es wurde alfo icheinbar ein folder Busat eine Berbilligung des fertigen Rabritates bedeuten. Das ift aber nur scheinbar ber Gall; benn man bedarf. um den angegebenen Zwed zu erreichen, nur geringer Zusäße von Glauberjals, und außerdem wirft es in anderer Richtung recht ftorend auf die Fabritation ein, fodaß man fich ichon aus biefem Grunde auf möglichft geringe Bufape mit Notwendigfeit beidranten muß. Es befigt nämlich das Glauberfalz die Eigenschaft, Teile des Gifens ber Auflösekessel und ber Kristallisiergefaße aufzulösen, wodurch eine rotbraune Farbung der Kriftallfoda veranlagt wird, was lettere unverfäuslich macht. Angerdem geht bas Glaubersalz nur zu geringen Teilen in die Rriftallisation mit über; es verbleibt vielmehr größtenteils in den Mutterlaugen. Durch immer wiederholte Mitverarbeitung

ber letteren und unausgesetten Glaubersalzzusat reichern sich bann biese Laugen mit dem Glaubersalz so start an, daß schließlich die Rotfärbung der Soda eintritt, mahrend augleich die Ausbeute an solcher abnimmt, der Restbestand an Mutterlauge bagegen immer größer wird. Man muß baher ben Glaubersalzzusat stets nur als notwendiges übel betrachten und foll mit demfelben ftets innehalten, sobald man eine Unreicherung ber Mutterlaugen damit bemerkt. Es genügen daher anfänglich Bufape von höchstens 2 bis 3% Glauber falz bei ben ersten Auflösungen, und man reduziert solche Zufase, wenn die ersten Mutterlaugen wieder mit zur Berarbeitung gelangen, auf 2 bis 10/0, um schließlich damit ganz aufzuhören, sobald die Menge ber Mutterlaugen größer wird. Kommt man wieder zu normalen Quantitäten von Mutterlauge, so ist es erft Reit, wieder mit Zusäten von 1% Glaubersalz vorzugehen. Wenn man erft eine Rotfarbung der Rriftallfoda bemerft, bann ift es zu fpat mit bem Innehalten des Glaubersalzzusates; benn die weiter in Angriff tommenden Rriftallisiergefäße werden naturgemäß immer stärtere Farbung zeigen, da die Einwirkung des Glaubersalzes auf das Gifen eine immer stärkere wird. Die erften Spuren ber Farbung zeigen fich gewöhnlich als rötlichsbraune Tropfen, die den oberften Kristallen anhängen. Oft find auch die Kriftalle vollständig mit einem folden Überzug bedeckt, während ihr Inneres noch farblos ift. beugungsmittel bis zu gewissen Grenzen hat sich die Anwendung von Chlortalt bewährt, den man, in Baffer verrührt, in Quantitaten von 50 bis 60 g auf je 100 kg ber aufzulösenden Soda ausent: doch darf man auch mit diesem Vorbeugungsmittel nicht anhaltend ar beiten, da die Soda soust leicht einen Chlorgeruch annimmt, bet ebenfalls beanstandet wird.

Man muß also, wie aus vorstehenden Ausführungen zu ersehen ist, sich zu erfolgreichem Arbeiten sowohl des Glaubersalzes als auch des Chlorkalkes bedienen; jedoch muß man in beiden Fällen das richtige Maß zu halten verstehen.

Die Kristallisiergefäße werden bis beinahe an den Rand gefüllt und mehrere Streisen Bandeisen in horizontaler Lage freuz und quet darüber gelegt, daß sie die Oberfläche der Flüssigetit berühren. An diesem eisernen Gerippe fängt die Kristallisation zuerst an, und, durch sie unterstützt, bildet sich bald eine vollständige Kruste von Kristallen, welche nach unten in die Flüssigfeit hineinwachsen und oft über 30 cm lang werden. (Man nennt sie ihrer Form wegen "Spitzen", sie haben

Die Soda. 193

auffallend haarscharf geschliffene Kanten.) Diese geben die schönste Ware. Weniger schön sind die Kristalle, welche sich an den Seitenswänden bilden und die man mit Meißeln loshauen muß; am wenigsten schön sind die am Boden gebildeten. Um eine Verunreinigung mit Eisen zu vermeiden, müssen die Gefäße stets blank und rostfrei gehalten werden; zuweilen wendet man Anstriche an.

Das Trocknen der Kristallsoda geschieht, wie schon oben erwähnt wurde, durch Zentrisugieren, und zwar eignen sich hierzu am besten die Untenentleerungs-Zentrisugen. Der Großbetrieb kann ohne diese Behandlungsweise nicht auskommen, während im Kleinbetriebe ein Abtrocknen an der Luft in sast allen Fällen genügen wird, sei es, daß man die Soda auf Horden oder auf reinem Fußboden ausbreitet. Außerdem wird es für Großbetriebe zur gebieterischen Notwendigkeit, im Winter einen größeren Lagervorrat einzulegen, um den Ansforderungen in der heißen Jahreszeit, während welcher die Kristallissation nur wenig ober gar nicht vor sich geht, genügen zu können.

Die Mutterlaugen von den Kristallen enthalten immer noch kohlensaures Natron, und zwar umso mehr, je höher die Temperatur während des Kristallisierens gewesen war. Außerdem enthalten sie samtliches Ühnatron und den größten Teil des Chlornatriums und Sulfats, welches meist nur ganz wenig mit der Soda vorher schon auskristallisiert ist. Diese Mutterlaugen werden in Pfannen zur Breiskonssischen eingedampst und in Flammenösen kalziniert; sie geben meist ein sehr weißes, aber geringhaltiges Sodasalz, welches als Mutterslaugensalz in den Handel geht.

Rristalsoda wird oft mit dem viel billigeren Glaubersalz versfälscht, und gerade die Konsumenten, für welche das lettere absolut wertlos ist, die Hausfrauen und Wäscherinnen, sind gewöhnlich solchen Versälschungen am meisten ausgesett. Nach J. H. Swindells soll die Fabrikation von falscher Kristallsoda ganz sabrikmäßig betrieben und solches Fabrikat als beste schottische Soda in den Handel gebracht werden. Nachweisen läßt sich eine solche Verfälschung mit Glaubersalz sehr leicht. Man löst etwas Soda, säuert mit Salzsäure an und versett mit Chlorbariumlösung; ein dicker, weißer Niederschlag zeigt die Gegenwart von Glaubersalz an.

In neuerer Zeit ist eine aus ganz kleinen Kristallen bestehende Soda, die sogenannte Feinsoda, sehr in Aufnahme gekommen. Sie hat vor der gewöhnlichen Kristallsoda in Stücken den Vorzug, daß sie sich bedeutend leichter löst und sich besser verpacken läßt. Sie wird

nach B. Corbes!) in folgender Beise fabriziert: In einem Ressel mit Rührwerk wird hochprozentige Ammoniaksoda zu einer Lauge von 36 ° B. aufgelöst, wozu man zwei Teile Basser und ein Teil Sow nötia hat. Das Basser wird burch Danipf auf 25 ° C. erwarmt. Bei der Lösung der Soda erhitt sie sich von selbst auf 40 bis 45° C., falls sie nicht durch seuchtes Lagern Basser angezogen hatte und ban geworden mar. In diesem Falle mußte man mit Dampf etwas noch helfen. Die größte Löslichkeit der Soda liegt bei dieser Temperatur. und zwar löst sie sich bis ca. 38 0 B.; es ist aber porteilhafter, nur bis 36 0 B. zu lofen, weil fich bann ber Schmut beffer abfest. Haufg ist durch Anwesenheit von Salzen, besonders von doppelkohlensauren Natron (NaHCO.) die Löslichkeit herabgedrückt. Bei Gegenwart größerer Mengen des letteren, das durch wiederholtes Berwenden der Nieberschläge und Mutterlaugen sich ansammelt, entsteht oft eine am weißliche, breiartige Lauge, die nicht absett; es ist dann notwendig, Aknatronlauge zuzugeben, wodurch das doppeltohlensaure Natron in gewöhnliche Soba umgesett wird nach der Gleichung:

$$NaHCO_3 + NaOH = NaC_2O_3 + H_2O.$$

Vorteilhafter dürfte es aber wohl sein, den Sat und die Mutterlauge von Zeit zu Zeit zu entfernen und zur Verseifung von Fettsäuren zu verwenden. Falls die Lösung nach mehrmaliger Verwendung des Schmutzes nicht mehr eine weiße Soda gibt, ist es notwendig, etwas Chlorkalklösung mit hinzuzunehmen.

Die Lösung muß sich gut absehen, was über Nacht geschicht. Die oben besindliche Schmuzdecke muß dann entweder vorsichtig emfernt oder die Schicht zwischen Schaum und Schlamm in den Aristallisierkessel abgelassen werden; indessen muß dies in kleinen Partien gesichehen, da nur eine möglichst rasche Abkühlung resp. Aristallisation das gewünschte Resultat ergibt. Die Aristallisierkessel sind weite, slache, mit Rührwerk und unten verschließbaren Öffnungen versehem Ressel. Sin Erhaustor vermittelt die rasche Abkühlung, und das Rührwerk verhindert die Vildung von großen Aristallen. Ist sambliche Lauge kristallisiert, so werden die Luken im Boden des Kesselsgeöffnet und die Aristalle durch das Rührwerk in ein unterhalb besindliches Reservoir befördert. Hierauf werden die Luken wieder geschlossen und eine neue Partie Lauge wieder eingelassen. Dies wieder holt sich so lange, als Lauge vorhanden ist. Die in dem Reservoir

¹⁾ Seifenfabrifant, 1902, 3. 865.

Die Soda. 195

befindlichen Kristalle bringt man zum Trocknen in eine Zentrisuge mit Untenentlecrung. Das Zentrisugieren dauert 5 bis 10 Minuten wonach die fertige Ware in Sace abgefüllt werden kann und gleich versandfähig ist. Die Mutterlauge wird unten in einem Bassin gestammelt, von wo aus sie mittels Dampsstrahlpumpe wieder nach oben in den Auslösetessel befördert wird, um zur nächsten Lösung wieder Verwendung zu sinden. Damps muß natürlich vorhanden sein; denn erklärlicherweise verstopsen sich Rohre u. dgl. infolge der leichten Kristallisation der kalten Sodalösungen sehr schnell. Durch richtige Andringung von Dampssleitungen kann diesem Übelstande leicht abgesholsen werden.

Rauftische Soda. Unter fauftischer Soba verfteht man im Handel ein Produkt, welches ganz ober größtenteils aus Apnatron besteht. Früher tam im Sandel auch Natronlauge vor, welche in Ballons verfandt wurde; aber aus leicht begreiflichen Gründen konnte fich dieser Artikel nie fehr ausbreiten. Die Bervackungskoften und die vermehrten Transportspesen erhöhen schon in geringen Entfernungen den Preis dieses Artikels so fehr, daß die Ronsumenten es porziehen, ihn fich felbst aus falzinierter Soba burch Rauftizieren mit Kalf oder durch Auflösen von faustischer Soda zu bereiten. Fabrifation ber festen faustischen Soba hat sich, obwohl ursprünglich von einem Deutschen, Beigenfeld, eingeführt (1844), gang und gar in England entwickelt. Der eigentliche Beginn ber fabrikmäßigen Darstellung von faustischer Soba dürfte erst vom Jahre 1853 datieren. In diesem Jahre nahm William Gossage ein Patent, welches, außer andern Berbefferungen in der Sodafabrikation, auch von der Bewinnung von tauftischer Soda aus Sodarohlaugen durch Ronzentration und ohne Anwendung von Kalf handelt. Die erste kaustische Soda, welche in ben Handel kam, war blau, grun, gelb, rot usw. gefarbt; erft 1860 gelang es Ralfton, weiße tauftifche Goba ju erzeugen, indem er das Apnatron auf eine weit höhere Temperatur erhipte, als bis dahin üblich war, nämlich auf eine Temperatur, bei welcher bas Gifen sich als Dryd ausschied und die klare Apnatronidmelze barüber ftanb.

Ein sehr wichtiger Schritt zur besseren Einführung der kaustischen Soda war 1857 von Thompson ausgegangen. Er hat die jetzt noch allgemein übliche Verpackung in Trommeln eingeführt. Vorher hatte man die kaustische Soda auf eiserne Platten ausgegossen, nach

bem Erstarren in Stude gerichlagen und in Faffer verpadt, eine febr unangenehme Arbeit, bei welcher bie Bare boch nachber wieder viel Baffer und Rohlenfaure angieben fann. Fruber wurde an manchen Orten zur Fabrifation von Aknatron falginierte Soba aufgeloft und mit Ralf agend gemacht. Bo man tauftische Goba bente als Sandelsartitel darftellt, wird wohl dieje Methode taum noch angewandt, weil fie viel zu teuer ift; man behandelt vielmehr ichon bie beim Auslaugen ber Robjoda gewonnene Roblauge mit Ralt. In Rohlaugen muffen, bevor fie fauftigiert werben, aut geflart fein, auch muß ber Ralt von guter Beschaffenheit fein, ba unreiner (tonigen Ralt ichlecht flarende Laugen gibt. Man verdünnt bie Roblauge itets mit Baffer ober Bajchmäffern vom Raltichlamm früherer Dremtionen, und zwar auf 11 bis 13 ° B., da fich fonzentriertere Lösunger nicht vollständig tauftisch machen laffen; bis 130 B. fann man abor ohne alle Gefahr geben und hat dann weniger Baffer zu verdampfen In manchen Fabrifen geht man fogar bis 150 B., wobei freilich mat alle Soda agend wird, fondern nur etwa 92 %, aber an Robben jum Eindampfen gespart wird. Dan bringt die Lauge jum Roches und fest unter fortwährenbem Umrühren der Fluffigteit ben Rall m. und zwar stets ungeloscht, da er fich boch fofort loscht und die babe entwickelte Barme an Dampf fpart. Ein genbter Arbeiter permag ichon an der Art des Rochens, der Farbe ber Gluffigfeit und andem Angeichen mit giemlicher Sicherheit an beurteilen, wenn hinreichend Ralf zugesett und die Lauge vollständig fanstisch geworden ift; mur pruft aber auch noch außerdem, indem man eine Probe filtriert und ctwas Schwefeliaure ober Salzfaure gufent, wobei tein Aufbrunfen erfolgen barf. Dan fann nun entweder die gange Charge in ein befonderes Rlargefaß ablaffen, oder man lagt fie in ber Operations pfanne felbft flaren, wogu nur eine halbe Stunde erforderlich in Man zieht dann die flare Lauge allmählich ab und pumpt fie in be Rlargefaße, wo jie vollständig absegen muß. Gewöhnlich nimmt man in der Pfanne noch eine zweite Operation por, ohne den Kaltichlamm Man lagt wieder Roblange und Baffer einlaufebringt jum Rochen, macht faustisch, wobei man nicht gang soviel Rall braucht, als das erstemal, weil in dem Ralfichlamm immer noch etwas Athtall geblieben mar, und lagt wiederum die flare Lauge ablanfer Der Ralfichlamm wird nun mit etwas reinem Baffer verfest, damn ju einem dunnen Brei verrührt und auf besonders tonstrujerie Jilla Das Wiltrat Dient gum Berbunnen ber Roblauge; M: aebracht.

zurückleibende Kalkschlamm bagegen wird allgemein bazu verwandt, um bei einer frischen Sodamischung einen Teil des Kalksteins zu erssehen, und eignet sich umsomehr dazu, als er in sein zerteilter Form ist und außerdem das in ihm noch enthaltene Natron auf diese Weise zur Berwendung gelangt.

Die kaustische Soba ift in angegebener Beise fertig gemacht, aber noch sehr verdünnt. Ihre Konzentration ist eine sehr wichtige Aufgabe, bei ber es barauf ankommt, mit möglichster Brennstoffersparnis zu arbeiten. Das Eindampfen erfolgt zunächst in gußeisernen ober schmiedeeisernen Pfannen. Will man 60prozentige kaustische Soba crzeugen, so dampft man die Lauge so weit ein, bis sie 37 bis 38° B. und eine Temperatur von 138 ° C. zeigt, bann zieht man bas Feuer heraus und überläßt ben Pfanneninhalt einige Zeit ber Ruhe, bamit er sich klart und Salze absett. Will man 70 prozentiges Anatron machen, so konzentriert man in den englischen Fabriken noch weiter, und zwar auf 42 bis 44 ° B. Nach dem Absehen wird die klare Lösung in Rlargefaße abgezogen und bas zuruckbleibende Salz mit einer durchlöcherten Schaufel in Salgfilter gebracht, aus benen es nach dem Abtropfen zu ben Sodaöfen gurucktommt. Die klare Lauge tommt zum Fertigmachen in außeiserne Ressel, die meist so groß sind. daß sie ungefähr 10 Tonnen kaustische Soda fassen. Nachdem die Reffel mit gehörig geklärter Lauge angefüllt find, wird angefeuert. Bei einer Temperatur von 143 bis 160 ° C. bilbet sich Schaum auf der Oberfläche des Resselinhalts, welcher zuweilen rot oder selbst schwarz aussieht. In den meisten Fabriken entsernt man ihn schon, wenn man auf 60 gradiges Abnatron arbeitet, auf alle Falle aber, wenn man 70grädiges erzeugen will. Arbeitet man auf kaustische Soda von letterer Konzentration, so ist es zwedmäßig, noch einmal mit dem Feuern aufzuhören, wenn man bei 160° C. angekommen ift, und noch einmal klaren zu lassen, damit sich noch mehr Salze abscheiben und so eine reinere Lauge erzielt wird. Dann fährt man mit dem Rochen fort. Hat die Fluffigfeit eine Temperatur von 180 ° C. erreicht, so enthält sie schon 53 %. Natriumoryd (beinabe gleich 70 % Agnatron) und erftarrt beim Erfalten vollständig. erscheint jest dunkel und von sirupartiger Konfistenz und hat große Reigung zum übersteigen. Dies hindern die Arbeiter durch eigentumliches Schlagen mit der Soggschaufel auf die Oberfläche der Flüssigfeit, wodurch ber Schaum gerteilt wird. Wenn die Temperatur bes Bassers auf 205 ° C. angekommen ist, so hört das Rochen fast ganz

auf, und nur wenig Dampf entweicht, obwohl noch immer fast 20 1 Basser vorhanden sind. Etwa bei 238 °C. enthält die Masse jan genau 70 % Natriumogyd = $77^{1}/_{2}$ % Annatron.

In diesem Stadium zeigt der Inhalt des Kessels sast gar teim Bewegung mehr; nur am Nande des Kessels bemerkt man ein leichtes Auswallen. Der jest noch entwickelte Damps reist kleine Mengen von Ahnatron mit fort, welche auf der ihnen ausgesetzten Haut ein änzert unangenehmes, stechendes Gesühl erzengen. Die Obersläche des Kessels bedeckt sich mit einem gläuzenden Schaum von Graphit, während am Nande herum eine rötliche Ausscheidung von Salzen sich bilder. Ram legt jest einen eisernen Deckel auf den Kessel und senert so start wie möglich. Ist dann die Masse auf die richtige Temperatur gesommen, so wird die vollständige Oxydation des noch in der Masse besindlichen Schweselnatriums, sowie der niederen Oxydationsstusen des Schwesels beendigt. Dies geschieht entweder durch Zusas von Natronsalven oder neuerdings auch durch Einpressen von Luft.

Benn die Orndation beendigt ift, so gieht man eine Brobe und untersucht sie auf Alfalinität. Die Farbe ber Masse variiert je nach ber Art ber Arbeit von hellbraun bis tiefrot. Man lagt jest bie Schmelze im Reffel felbit abklaren; Dies bauert gewohnlich & bie 12 Stunden, manchmal auch langer. Bahrend ber Beit wird noch immer fart gefeuert. Bon ber Bollständigkeit ber Klarung hangt die gute Beschaffenbeit des Produttes ab. Rach hinreichendem Absepen co folgt das Einschöpfen in die eisernen Trommeln. Ift dabei die Flussiafeit nicht vollkommen durchsichtig und farblos, so wird auch nachber bas feste Ahnatron nicht fehlerfrei fein. Der im Reffel verbleibende Bodenfaß, welcher ungefähr 9 bis 11% ber Daffe betragt, wird go wöhnlich in eiferne Raften gegoffen, nach dem Erftarren gerbrocke und wieder aufgeloft. Die Lofung wird auf 280 B. gebracht, vollfommen absigen gelaffen und die flare Fluffigfeit ben Roblaugen. welche fauftigiert werden follen, zugesett. Der meift aus Gifenored bestehende Rudstand wird fortgeworfen.

Wenn man auf 60 bis 70 prozentiges Agnatron arbeitet, wird wie ber bisher angegebenen Beise versahren, daß man die kaustiziem Lauge eindampst, dabei durch wiederholtes Absehenlassen die frember Salze nach Möglichkeit zu entsernen sucht und das noch verbleibente Schweselnatrium und andere Schweselverbindungen durch Orydanismit Salpeter oder mit Lust zum größten Teil beseitigt; will mas jedoch 76 prozentiges Ahnatron erzeugen, so ist es zweckmäßig, school

Die Soda. 199

aus den dunnen Rohlaugen das Schwefelnatrium durch ein geeignetes Metalloryd zu entfernen. Die Greenbank Alkali Works Company, welche zuerst eine so hochgrädige kaustische Soda in den Handel gebracht hat, benutt dazu Bleioryd (oder Bleiglätte).

Rommerzielle Grädigfeit der Soda. Die fommerzielle Gradiafeit wird von den brei Sauptproduktionsländern für Soda verschieden bezeichnet: von den Deutschen nach Prozenten von kohlensaurem Natron, von den Engländern nach Prozenten von "wirklichem" ober "nupbarem" Natron (Natriumornd), von den Franzosen nach der auf willfürlicher Basis aufgestellten Probe von Descroizilles. Die Bezeichnung nach deutschen Graden erscheint bei gewöhnlicher Soba als die rationellste: sie wird aber zu einer höchst unglücklichen, wenn man fie, wie in Deutschland üblich, auch auf tauftische Soba anwendet, wo man also nach Graden einer Substang rechnet, welche in ber fauftischen Soda nur als Verunreinigung erscheint, und wo man auf mehr als 120° fommt. Entichieden rationell ift die englische Bezeichnung nach Prozenten von "nugbarem Natron". Unter nugbarem Natron (available soda) versteht man alles, was auf Probesäure wirkt, weil dies in der Seisenfabritation usw. alles ebenso wirft wie Soda. In Frantreich nennt man diese Brade "Ban=Luffaciche Brade", benutt fie aber nie in der Praris. Das reine kohlensaure Natron enthält nach englischer Bezeichnung 58,49%. Da das Natriumornd auch als Bestandteil des Hydrats aufgesaßt wird, so ist es ganz richtig, daß man dieselben Grade auf Abnatron anwendet. Wenn also der Engländer von einer Soba von 52%, spricht, so sagt das nur, daß die von ihr neutralisierte Probefaure einer Quantität von 52 hundertsteln des angewandten Gewichtes an Natriumornd entspricht, welches lettere aber als Rarbonat, Silikat, Aluminat, Hydrat, ja auch als Sulfurat vorhanden sein kann. Leider hat sich in diese rationelle englische Bezeichnung in der Praxis ein Frrtum eingeschlichen, deffen Berbannung bis jett nur zum Teil gelungen ist. Man hat nämlich in ben Fabriken das Aquivalent des Natrons nicht gleich 31, wie es wirklich ist, sondern gleich 32 angenommen und die Probesäuren da= nach gestellt. Man bekommt infolgedessen eine zu hohe Prozentigkeit heraus, welche nicht dem wirklichen Prozentgehalt an Natriumoryd entspricht. Dabei hat sich noch eine weitere Verschiedenheit zwischen dem Tyne und Lancashire herausgebildet. Um Tyne geht man von dem Aquivalent des kohlensauren Natrons aus, welches man mit 54

statt mit 53 annimmt. Man stellt also die Probesäure so, daß 1 Liter berselben 54 g reines kohlensaures Natron sättigt. Reines kohlensaures Natron wird daher mit dieser Probesäure $\frac{32 \times 100}{54} = 59,26\%$ anzeigen statt 58,49%, also 0,77%, zwiel. Zebe englische Gradangabe zeigt also um 1,316%, ihres eigenen Betrages zwiel; 50%, wirkliches Natriumoryd zeigen z. B. $50+50\times0,0136=50,66$ englische Grade, wie sie am Tyne und auch von den Handelsanalytikern in ganz England berechnet werden. Nur in Liverpool hat sich eine Prazis herausgebildet, welcher nicht einmal die Annahme eines irrigen Kauivalentz, sondern nur die Täuschung der Konsumenten zugrunde liegt. Man sagt dort einsach: "Weil das "alte" Kauivalent des reinen kohlensauren Natrons um $^{1}/_{54}$ größer als das "neue" ist, so brauchen wir nur unsere, nach dem wirklichen Kauivalent gefundenen Prozentzahlen um $^{1}/_{54}$ zu erhöhen, um die Handelsgrädigkeit zu erhalten;

Gay. Luffacs Grade.	Deutsche Grabe.	Englifche Grade.	Descroizilles Grabe.	Gay: Luffack Grade.	Deutiche Grade.	Englische Grade.	Descroigisch Grade.
30	51,29	30,39	47,92	54	92,32	54,71	85,35
31	53,00	31,41	49,00	55	94,03	55,72	86,93
32	54,71	32,42	50,58	56	95,74	56,74	88,52
33	56,42	33,43	52,16	57	97,45	57,75	90,10
34	58,13	34,44	53,74	58	99,16	59,76	91,68
35	59,84	35,46	55,32	59	100,87	59,77	93,26
36	$61,\!55$	36,47	56,90	60	102,58	60,79	94,44
37	63,26	37,48	58,48	61	104,30	61,80	96,42
38	64,97	38,50	60,06	62	106,01	62,82	94,00
39	66,68	39,51	61,64	63	107,72	63,83	99,58
40	68,39	40,52	63,22	64	109,43	64,84	101,16
41	70,10	41,54	64,81	65	111,14	65,85	102,74
42	71,81	42,55	66,39	66	112,85	66,87	103,32
43	73,52	43,57	67,97	67	114,56	67,88	105,90
44	75,23	44,58	69,55	68	116,27	68,89	107,48
4.5	76,94	45,59	71,13	69	117,98	69,91	109,06
46	78,66	46,60	72,71	70	119,69	70,92	110,64
47	80,37	47,62	74,29	71	121,39	71.93	112.23
48	82,07	48,63	75,87	72	123,10	72,95	113.51
49	83,78	49,64	77,45	73	124,81	73,96	115,39
50	85,48	50,66	79,03	74	126,52	74,97	116,97
31	87,19	51,67	80,61	75	128,23	75,99	118,55
52	88,90	$52,\!68$	1 82,19	76	129,94	77,00	120,13
53	90,61	53,70	83,77	77 .	131,65	78,01	121,71

wir nennen also $53^{\circ}/_{0}$ Natriumoryd $54^{\circ}/_{0}$." — Es sei übrigens hier bemerkt, daß mehrere der renommiertesten englischen Fabriken bereits nach wirklichem Gehalt an Natriumoryd verkaufen.

Die irrationellste aller Bezeichnungsweisen ist die in Frankreich allgemein übliche nach Graden von Descroizilles. Diese zeigen an, wie viele Gewichtsteile Monohydrat durch 100 Gewichtsteile der ans gewandten Substanz gesättigt werden, also eine ganz willkürliche Einheit. Da die Aquivalente des kohlensauren Natrons und des Schweselsaures monohydrates sich verhalten wie 53:49, so müssen 100 reines kohlensaures Natron 92,41 Schweselsauremonohydrat ersordern oder ebenso viele Grade Descroizilles zeigen.

Um die umständlichen Umrechnungen von einer Bezeichnungsweise in die andere zu vermeiden, möge vorstehend eine vergleichende Tabelle Platz finden, welche die wirklichen Prozente Natriumoryd (Gansuffaces-Grade), von kohlensaurem Natron (deutsche Grade), solche nach dem Tynes-Gebrauch (englische Grade) und Descroizilles Grade enthält.

Pottafce.

Die Pottasche des Handels bildet ein Salzgemenge, dessen wesentlichster Bestandteil kohlensaures Kali ist. Sie ist kalziniert eine harte, aber leichte, poröse, körnige Salzmasse, deren weiße Farbe ins perlgraue, gelbliche oder bläuliche spielt. Einzelne Stücke zeigen oft blaue oder rote Flecke auf dem Bruch. Die rote Färbung rührt von Eisenogyd, die graue von eingemengten Kohlenteilchen und die blaue davon her, daß sich durch Einwirkung des Alkalis auf Mangansoyyd mangansaures Kali in geringerer Menge gebildet hat. Die Pottasche schmeckt stark alkalisch und ist geruchlos. Sie löst sich leicht in Basser auf, wobei oft eine erhebliche Menge von unlöslichen Bestandteilen zurücklicht. Sie zieht Feuchtigkeit aus der Luft an und zersließt. Ihre Lösung reagiert alkalisch. Die Pottasche schmilzt bei beginnender Glühhige.

Im Handel kommen vier Sorten von Pottasche vor: 1. aus Holzasche, 2. aus Schlempekohle, 3. aus Wollschweiß und 4. aus schwefelsaurem Kali nach bem Leblancprozeß gewonnene Bottasche.

Pottasche aus Holzasche. Während aus Strandpflanzen, wie wir sahen, sich Natronsalze gewinnen lassen, enthalten die meisten übrigen Pflanzen von den beiden Hauptalkalien in vorwiegender Menge das Kali und liefern deshalb bei der Einäscherung rohe Pottasche. Obwohl die Zahl der Pflanzen, aus welchen Pottasche gewonnen werden kann, sehr groß ist, wird sie doch meist nur aus dem Holz der Waldbäume hergestellt. Man betreibt dies Gewerbe fast nur noch in wenig kultivierten und stark bewaldeten Ländern, in Rußland, Ilhrien, und Amerika.

Die Gewinnung der Pottasche aus Pflanzenasche ist sehr einsach und zerfällt in 5 Operationen: 1. das Einäschern der Pflanzen, 2. die Auslaugung der Asche, 3. die Berdampfung der Lauge, 4. die Kalzination der rohen Pottasche und 5. die Reinigung der Pottasche.

über das Verbrennen der Pflanzen braucht nur wenig gesagt zu werden. Man erhält umso mehr Asche, je langsamer die Berbrennung vor sich geht. Bei lebhastem Verbrennen wird nicht allein ein erheblicher Teil der Asche durch den lebhasten Luftzug sortgesührt, sondern es verslüchtigt sich auch insolge der hohen Temperatur ein Teil der Kalisalze. Man muß deshalb das Einaschen an Orten vornehmen, welche gegen den Bind geschützt sind. Am zweckmäßigsten ersolgt es in Gruben, deren Boden und Wände sestgestampst sind.

Das Auslaugen der Pfanzenasche bezweckt die Trennung der in ihr enthaltenen löslichen Salze von den unlöslichen. Erstere bestehen hauptsächlich aus kohlensaurem Kali, schweselsaurem Kali und Chlorkalium. Es ist nicht gleichgiltig, ob das Auslaugen mit heißem oder mit kaltem Wasser bewirkt wird. Kohlensaures Kali und Chlorkalium lösen sich auch in kaltem Wasser leicht, schweselsaures Kali aber nur schwer. Laugt man daher mit kaltem Wasser aus, so erhält man weniger Pottasche, aber diese ist reicher an kohlensaurem Kali. La jedoch das schweselsaure Kali ebenfalls ein sehr wertvolles Salz ist, so wird meist heiß ausgelaugt.

Das Anslangen geschieht gewöhnlich in Kübeln aus Tannenholz von etwa 1 m Höhe und 1 bis $1^1/_2$ m Durchmesser, welche man "Ascher" nennt. 10 bis 15 cm über dem eigentlichen Boden haben sie einen Siebboden, in welchem senkrecht ein Rohr steckt. Durch das selbe entweicht die beim Auslangen vom Basser verdrängte Luit, welche sich ohne dieses Rohr einen Weg durch die Aschen

müßte. Um das Fortschwemmen der unlöslichen Aschenbestandteile zu verhindern, wird der durchbrochene Boden mit einer aus Stroh geflochtenen Matte oder mit einer mehrere Zoll dicken Lage von Stroh bedeckt. Darüber legt man gewöhnlich noch ein Tuch aus grober Leinwand. Un der Seite des Aschers, unterhalb des Siebbodens des sindet sich ein hölzerner Ablaßhahn. Der Raum zwischen den beiden Böden füllt sich allmählich mit seinen Aschenbeilchen an, die durch das Stroh mit hindurchgehen, und muß deshalb von Zeit zu Zeit gereinigt werden.

Die Asche wird zunächst angeseuchtet, dann in kleinen Portionen in die Ascher eingetragen und darin sestgestampst. Die Auslaugung ersolgt systematisch, d. h. es sind mehrere Ascher vorhanden, die zu einem System verbunden sind. Die gewonnene Lauge ist immer braun gefärbt, weil organische Substanzen aus dem unvollkommen verkohlten Holze von kohlensaurem Kali ausgezogen werden. Der Rückstand von der Auslaugung der Asch, der sogenannte "Ascherich", ist ein sehr autes Dungmittel.

Die Verdampfung der Laugen wird gewöhnlich in Resseln aus Gußeisen von geringer Tiefe ausgeführt. Neben diefen Reffeln befinden sich Pfannen aus Gisenblech, welche als Vorwärmer dienen und durch das abziehende Resselfeuer geheizt werden. Nachdem Ressel und Pfannen mit Lauge gefüllt find, wird ftart gefeuert. dampfende Flüssigkeit wird fortwährend durch neue Lauge aus der Vorwärmerfanne ersett. Ift bei genügender Füllung des Reffels der Inhalt did wie Sirup geworden, so unterbricht man den Zufluß der Lauge aus dem Vorwärmer und mäßigt das Feuer. Es scheibet sich an der Band bes Reffels eine Salarinde aus, die immer dicker und bicker wird, bis fie endlich alle Lauge in einen trockenen Salzkuchen verwandelt hat, worauf man mit Beigen aufhört. Rach hinlänglicher Abfühlung wird ber braune, harte Salzkuchen mittels Meißel und Sammer aus dem Reffel geschlagen. Das fo erhaltene Produkt ift rohe Pottaiche; es enthält ungefähr 6 % Baffer.

Eine besondere Art von Pottasche, welche hauptsächlich aus Ützkali mit wechselnden Mengen von kohlensaurem Kali bestand, kam aus Amerika unter dem Namen Steinasche in den Handel. Zu ihrer Herstellung brachte man die durch Auslaugen der Asche erhaltene Lösung zum Sieden und setzte dann Kalkmilch zu, deren Menge nach dem beabsichtigten Gehalt an Ützkali bemessen wurde. Man ließ den entstandenen kohlensauren Kalk absehen und zog dann die klar gewordene Lauge davon ab. Lettere wurde verdampft, bis kein Basse mehr entwich, und zulet im Abdampstessel selbst oder in einer be sonderen Pfanne aus dickem Gußeisen fast bis zum Glühen erhitt, wobei die organischen Substanzen zerstört wurden und die Pottaste in Fluß kam. Lettere schöpfte man mit einem Löffel von Eisenblet aus und füllte sie in Kasten von Gußeisen, in welchen sie beim Erkalten zu einer steinharten, mit Bläschen durchsetzen Masse erstanz, die beim Umstülpen der Gesäße heraussiel. Das Produkt wurde in Stücke zerschlagen und sogleich in dichte Fässer verpackt. Es war immer durch etwas Eisenoryd verunreinigt und hatte eine schmutzer vote oder braune Farbe. Mit der teilweisen Bernichtung der Bälder ist die Produktion dieser Pottasche nur noch sehr gering geworden und bildet keinen Aussuhrartikel mehr.

Das Kalzinieren der rohen Pottasche erfolgt in Flammer öfen; es bezweckt die Entfernung des letten Anteils Wasser und be sonders die Zerstörung der organischen Substanz, von welcher die braune Farbe abhängig ist.

Die aus Holzasche gewonnene Pottasche ist, wie schon erwähnt, im wesentlichen ein Gemenge aus kohlensaurem Kali, schweselsaurem Kali und Chlorkalium. Für einige Anwendungen der Pottasche sind diese drei Salze sast von gleichem Werte, so namentlich für die Alaunsabrikation; für die meisten Zwecke aber ist doch der Gehalt an kohlensaurem Kali das eigentlich Wertvolle. Man kann an dem Verhalten der Pottasche beim Ausbewahren in nicht verschlossenen Gefäßen oder beim Liegen an freier Luft schon erkennen, ob sie reich oder arm an kohlensaurem Kali ist. Das kohlensaure Kali ist ein sehr zersließliches Salz, ein Salz, welches begierig Feuchtigkeit aus der Luft anzieht; wird daher eine Pottasche beim Liegen an freier Luft schnell seucht, so ist sie reich an kohlensaurem Kali.

Pottasche aus Schlempetohle. Lange Zeit hindurch war die Holzasche die einzige Duelle für die Pottaschgewinnung. Da trat mit dem Ausschwung, den die Zuckersabrikation aus Rüben nahm, ein neuer Industriezweig ins Leben, die Melassebrennerei, welche eine neue Duelle für Pottasche schuf. Bei der Zuckersabrikation fällt eine de deutende Menge von Melasse ab, welche eine dicke Flüssigkeit von schmutzigsbrauner Farbe und von widrigem, süßem und zugleich salzigem Geschmack bildet und 40 bis 44 ° B. zeigt. Sie enthält ungefähr 50 % Zucker und über 30 % organische Substanzen und

Pottasche. 205

Salze und hinterläßt ca. 11 % Asche, welche ungefähr zur Hälfte aus Rali besteht. Der große Salzgehalt und der widerliche Geschmack machen die Rübenmelasse unbrauchdar als Nahrungsmittel. Deshald benutte man sie früher allgemein zur Darstellung von Spiritus. Dabei bleibt eine Lösung von Verbindungen der anorganischen Basen, die sogenannte Schlempe, zurück. Man verwendet sie entweder als Dünger oder zur Darstellung von Pottasche, welche roh als sogenannte Schlempekohle oder gereinigt in den Handel kommt. Da in der Neuzeit mehrere Versahren zur Gewinnung von kristallisiersbarem Zucker aus Melasse ausgebildet sind, so ist die Melassebrennerei jett sehr im Rückstande.

Die Schlempe, welche zur Gewinnung von Schlempekohle bienen soll, wird, im Falle sie freie Säure enthält, zunächst durch einen Jusat von kohlensaurem Kalk neutralisiert. Darauf wird sie zur Trockne verdampst und der Rüchtand bis zur Verkohlung der darin enthaltenen organischen Substanzen geglüht.

Die Zusammensetzung der Schlempekohle schwankt nach den eins zelnen Fabriken; ungefähr ist sie bie folgende:

30 bis 35 % tohlensaures Rali,

18 = 22 = Chlorkalium,

6 = 8 = schwefelsaures Rali,

28 = 15 = Unlösliches.

In dem Unlöslichen befinden sich Kohle, fohlensaurer Kalk und phosphorsaurer Kalk.

Während die Darstellung der Schlempekohle in den Melassesbrennereien vorgenommen wird, erfolgt ihre Raffination gewöhnlich in chemischen Fabriken. Sie ist in der Tat kein so einsacher Prozeß; er beruht auf Löslichkeitsverhältnissen der einzelnen Salze. In manchen Fabriken wurde früher die Schlempekohle einsach mit Basser ausgelaugt und die so erhaltene Lauge zur Trockne versdampst. Man gewann auf diese Beise aus 100 kg Schlempekohle 45 bis 60 kg Pottasche, die 50 bis 60 alkalimetrische Grade zeigt. Diese Art Pottasche kam besonders zur Zeit des Krimkrieges, als uns die russische Bottasche sehlte, viel in den Handel; sie hat damals nicht wenig zur Diskreditierung der Pottasche aus Schlempekohle bei den deutschen Seisensiedern beigetragen.

Jest nimmt man allgemein eine Trennung ber einzelnen Salze vor und erhält bann zunächst gewöhnlich eine Pottasche, die noch 8

bis 15% fohlensaures Natron enthält. Sie wird häusig in diese Jusammensetzung in den Handel gebracht; man kann aber diese Pote asch nochmaliges Auslösen und Eindampsen, dis sich noch weite kohlensaures Natron ausgeschieden hat, ein Produkt erzielen, welche höchstens 4% fohlensaures Natron enthält.

Pottasche aus Bollschweiß. Auch das Tierreich bildet eine Duelle zur Pottaschgewinnung. Die Wolle der Schafe ist mit einer setten, gelben Schmiere getränkt, dem sogenannten Schweiß, welche von der Haut der Tiere ausgeschieden wird. Er besteht aus einer Verbindung von Kali mit einer stickstoffhaltigen Säure, aus einer besonderen Fett¹), das teils frei, teils mit Erden zu unlösliche Seise verbunden ist, und aus geringen Wengen von kohlensaurm und essigsaurem Kali, Chloralkalien und einer riechenden Substanz-Sein Natrongehalt ist sehr gering. Vauquelin hat schon im Jahn 1803 sestgestellt, daß sich im Schweiß der Schafswolle eine beträchtliche Wenge Kali besindet.

Bei der Verarbeitung des Wollschweißes handelt es sich zunächt barum, möglichft fonzentrierte Fluffigfeiten zu erhalten, um den Ber branch an Brennmaterial hinabzudrucken. Deshalb bruckt man bit Wolle in Bottiche ein und laugt fie in folder Beife aus. bak alle Baffer durch mehrere Partien Bolle fließt und jede einzelne Partie Wolle mehrmals, zulest mit frischem Baffer gewaschen wird. Die Schweißlösungen werden zur Trockene verdampft und der dabei ce haltene Rückstand in eisernen Retorten zum Glühen gebracht. Dabe entwickelt fich viel Rohlenwafferstoffgas mit Ammoniak, welches mar durch Reinigungsapparate geben läßt, um das Ammoniaf zuruchm halten und das Rohlenwafferstoffgas zur Beleuchtung brauchbar 31 machen. Der verfohlte Rückstand in ber Retorte enthält die alte lifchen Salze, welche durch Auslaugen mit Baffer gewonnen werder. In der Lauge finden sich fohlensaures Kali, Chlorkalium und schwesel faures Rali; fie werden durch Gindampfen der Lofung und Rriftalle fation voneinander getrennt.

Pottasche aus schweselsaurem Kali. Während die bisher genannten Quellen nur eine beschränkte Gewinnung von Pottasche gestatten, hat die in neuerer Zeit ins Leben gerusene Fabrikation von Bottasche aus schweselsaurem Kali nach dem Leblancprozeh alle Aus-

¹⁾ Bgl. Wolljett, S. 105.

Pottasche. 207

sicht, sich zu einem Industriezweige von unbegrenzter Ausdehnung zu entwickeln. Sie hat auf den ganzen Pottaschmarkt bereits den größten Einsluß ausgeübt und die früher so bedeutende Pottascherzeugung aus Holzasche wesentlich zurückgedrängt. Der Schwerpunkt dieses neuen Industriezweiges liegt durch das Staßfurter Kalisalzlager naturgemäß in Deutschland, das infolgedessen heute dasjenige Land ist, welches die meiste Pottasche produziert.

Die Fabritation von Bottasche aus schwefelsaurem Kali ist in Deutschland von Borfter & Gruneberg in Ralt bei Roln im Jahre 1861 in den Großbetrieb eingeführt worden. Anregung zu derselben aab das aus der Schlemvefohle gewonnene, wegen seines Behalts an Cnanverbindungen ichmer verfäufliche ichmefelfaure Rali, welches neben bem in den Seifenfabriken der Nachbargegenden bei Berwendung ruffischer Bottasche abgeschiedenen schwefelsauren Rali längere Zeit hindurch den Rohstoff für diese Fabrifation bildete. Die Umwandlung des schweselsauren Kalis in kohlensaures erfolgt ganz nach Analogie ber Sodadaritellung aus Glauberfalz nach dem Leblancichen Berfahren; doch bot die größere Rlüchtigkeit der Ralisalze im Bergleich au berjenigen der entsprechenden Natronfalze beim Schmelaprozesse anfangs mancherlei Schwierigkeiten, ein Umstand, der umsomehr ins Gewicht fiel, als dieser Verluft wegen des hohen Preises der Kalisalze von großer Bedeutung ift. Ferner mußte dem Umftand Rechnung getragen werden, daß bei der Fabrikation von Pottasche nach dem Leblancprozeß keine Mutterlauge abgeschieden werden durfte; die Schwefelverbindungen, welche bei der Sodajabrikation in den Mutterlaugen beseitigt werben, mußten hier direft aus den Laugen entfernt werden. Schließlich hat man jedoch alle diese Schwierigkeiten überwunden und ift namentlich durch Karbonisierung der Laugen zu zufriedenstellenden Resultaten gelangt, sodaß die Fabrikation von Bottasche aus schwefelsaurem Kali jest, wie schon erwähnt, eine fehr bedeutende Ausdehnung erlanat hat.

Kauftische Pottasche. Bon der Greenbank Alkali Works-Company in St. Helens wird bereits seit einer Reihe von Jahren eine kaustische Pottasche in den Handel gebracht. Später haben auch deutsche Fabriken, namentlich die chemische Fabrik Buckau bei Magdeburg diesen Industriezweig in die Hand genommen. Das Produkt hatte aber den Fehler, daß es zu teuer war und sich die selbsteingestellte Lauge wesentlich billiger stellte, weshalb man es wohl vielsiedelauge verwandte. In jüngster Zeit nun ist man dahin gekommen, auf elektrolytischem Wege wesentlich billiger Apkali und Apkalisange herzustellen. Diese Produkte werden von der chemischen Fabrik Griessheim, Bitterfeld, Rheinfelden und Westeregeln hergestellt. Die Apkalisange hat eine Stärke von 50°B. und enthält 48,4°/0 Ralihydrat und 1,4°/0 kohlensaues Kali; sie wird in eisernen Fässern von ca. 600 kg Inhalt versandt. Das Äpkali hat einen Gehalt von 90°/0.

Antersuchung von Soda und Pottafche.

Der Wert der verschiedenen Sodas und Pottaschsorten ist abhängig von ihrem Gehalt an reiner wirksamer Substanz, d. h. an kohlensaurem resp. Ühalkali. Da die Menge der letteren eine setz wechselnde in der Handelsware ist, wie zur Genüge aus den vorhergehenden Abschnitten hervorgeht, so ist leicht ersichtlich, daß der Ben einer Soda oder Pottasche nur in der Weise sestestellt werden kann, daß man ihren Gehalt an kohlensaurem resp. Ühalkali ermittelt.

Handelt es sich um Wertbestimmung von kalzinierter oder kristallifierter Soba, jo genügt vollständig eine Bestimmung de kohlensauren Natrons auf alkalimetrischem Wege. Unders gestalm sich die Sache bei faustischer Soba. Hier will man por allen Dingen wissen, wieviel sie Unatron enthält. Brufen wir Die kausniche Soda direft alkalimetrisch, so bestimmen wir das kohlensaure Ratron, welches erstere fast stets in größerer ober geringerer Menge enthalt. ebenfalls als Agnatron und erhalten fo ein gang faliches Bild. Ran muß deshalb vor der Titrierung das tohlensaure Salz ausscheiden Dies fann man leicht mit hilfe von Chlorbarium erreichen. Sep man zu einer Atnatronlösung Chlorbariumlösung, so entsteht, wem tohlensaures oder idmefeljaures Alfali jugegen ift, ein weißer Rieder ichlag von kohlenjaurem refp. schwefelsaurem Barnt, während das Chio: barium auf das Agnatron ohne Einwirfung ift. Man verfährt bei Untersuchung von faustischer Soba in der Beise, daß man eine ab gewogene Menge in heißem Baffer löft und dann folange Chlor bariumlösung zusett, bis fein Niederschlag mehr entsteht. fich letterer abgesett hat, wird filtriert und bann mit heißem Baffer

nachgewaschen, bis das vom Trichter absließende Wasser nicht mehr alkalisch reagiert. In dem Filtrat wird das Ahnatron alkalimetrisch bestimmt.

Bei Pottafche gibt eine bloge altalimetrifche Beftimmung nies mals ein richtiges Resultat, da bas tohlensaure Natron, welches auch in der besten Pottajche niemals fehlt, dann ebenfalls als tohlensaures Rali mitgerechnet wird. Der auf diese Beise sich ergebende Wehler wird dadurch um so schlimmer, daß das tohlensaure Ratron em niedrigeres Aguivalentgewicht als das fohlensaure Kali hat und insolgebeffen eine größere Menge Saure zur Sättigung erfordert als letteres. Berechnen wir also bei einer sodahaltigen Pottasche die gefundenen alkalimetrischen Grade als kohlensaures Rali, so finden wir eine bobere Summe, als die Menge ber beiden fohlensauren Alfalien zusammen beträgt. Go zeigt g. B. eine Pottafche, welche 85% tohlenfaures Rali und 5% fohlensaures Ratron enthält, einen alkalimetrischen Behalt von 91,62%, eine Pottaiche, welche 85% fohlenfaures Kali und 8,6% tohlenfaures Ratron enthalt, 96,22%. Bur Bertbestimmung ber Bottaiche ift deshalb eine ausführliche Analyje erforderlich; Dieje jest aber große übung in analytischen Arbeiten voraus und fann nur ber Sand eines geübten Chemifers anvertraut werben.

Alfalimetrie. Die Untersuchung von Soda und Pottasche auf alfalimetrischem Wege ist ein so einsaches Berfahren, daß es auch ohne große chemische Vorkenntnisse sehr leicht erlernt werden kann. Um die dabei stattsindenden Prozesse auch dem Nichtchemiker verständlich zu machen, müssen wir einige chemische Gesetze hier ansühren.

Es ist eine durch überaus zahlreiche Bersuche ermittelte und durch die tägliche Ersahrung immer wieder bestätigte Tatsache, daß, wenn zwei Körper derart auseinander wirken, daß dadurch ein dritter Körper entsteht, welcher von den angewandten ganz verschiedene Eigenschaften besitzt, wenn, wie wir uns ausdrücken, zwischen zwei Körpern eine chemische Berbindung entsieht, die hierbei auseinander einwirkenden Körper in einem ganz bestimmten Gewichtsverhältnisse stehen. So bildet sich durch längeres Jusammenreiben von Quecksilber und Schwesel der rote Zinnober; aber hierbei verbinden sich diese beiden Körper nur im Berhältnis von 200 Gewichtsteilen Quecksilber mit 32 Gewichtsteilen Schwesel. Zeder überschuß von Quecksilber oder von Schwesel über dieses Berhältnis bildet keinen Zinnober, sondern bleibt als Quecksilber resp. Schwesel übrig. Ebenso verbinden sich 23 Wes

wichtsteile Natrium mit 35,5 Gewichtsteilen Chlor zu Rochfalz. Die Rablen, welche und die Bewichtsverhaltniffe andbruden, in benen fic bie Körper miteinander verbinden, nennt man die Berbindung gewicht ober Atomgewichte ber Körper. Die Chemiter find bemubt gemein biefe Atomgewichte für alle Körper burch sorgfältige Berfuche ju ermineln und haben beispielsweise als bas Atomgewicht bes Ratrium 23, bes Ralium 39, des Ralgium 40, des Schwefels 32, des Chlors 35.5. bes Kohlenstoffs 12, des Sauerstoffs 16, des Bafferftoffs 1 um gefunden. Wenn also 2 ober 3 der genannten Körper fich miteits ander verbinden, jo geschicht biejes im Berhaltnis ber nebenfiebenden Rablen. Es muß aber noch hinzugefügt werben, bag fich bie Rorper auch in bem Berhaltnis bes 2., 3. ober 4fachen obiger Rahlen verbinden fonnen. Go ift 3. B. das Baffer eine Berbindung, welche aus 2 × 1 Bwtln. Baiferftoff und 16 Gwtln. Cauerftoff beitebt. Die Cobe ober das tohlensaure Ratron besteht aus 3 Körpern und zwar aus 2 × 23 Gwiln. Ratrium, 12 Gwiln. Kohlenstoff und 3 × 16 Gwiln. Sauerftoff. Diefe Gesehmäßigkeit spricht man burch ben San aus: Benn zwei ober mehrere Rorper fich miteinanber demifd verbinden, fo geschieht diefes im Berhaltnis ber Atom. gewichte ober einfacher Bielfacher berfelben.

Diejes wichtigfte aller demischen Besetz findet Aupendung ber ber Bestimmung der Bestandteile ber verschiedensten Rorper. Den nennt den Zweig der Chemie, welcher fich mit der Bestimmung ber Bestandteile der Körper beschäftigt, die chemische Analyje. Um bie Menge eines Korpers in einer gegebenen Subfrang gu beftimmen, fam man zwei Bege einschlagen: Die Bewichtsanalnie und Die Daganalyje ober bas Titrierverfahren. Bei ber erfteren führen wir bit ju untersuchende Substang in Formen ober Berbindungen nber, Die inbegug auf bas Mengeverhaltnis ihrer Bestandteile aufs genaucht befannt find und zugleich eine scharfe Bewichtsbestimmung gutaffen. Die Mahanalnje lehrt bagegen, die Menge eines Körpers daburd finden, daß man ihn aus einem bestimmten Bustande in einen andern ebenfalls bestimmten überführt, und zwar mit Silfe einer Gluffialed von befanntem Birfungswerte und unter Umfianden, welche bas Ente ber überführung bentlich erfennen laffen. Bei bem Teile ber Das analnje, welcher uns bier beichaftigen foll, ber Alfalimetrie, mub dieser Endpunkt burch eine Farbenanderung ersichtlich.

Bur Ausführung ber maßanalytischen Bestimmungen sind einige Apparate erforderlich, deren Beschreibung wir hier folgen laffen.

Bur Herstellung ber bei der Maßanalnse ersorderlichen Lösungen, der Probestüssigkeiten oder Normallösungen, dient eine Flasche, welche mit Glasstöpsel zu verschließen und von solcher Größe ist, daß

sie die zu einem am Halse angebrachten Strich genau 1 Liter oder 1000 cem Inhalt hat. Fig. 5 zeigt die Form einer solchen Literstasche. Man hat noch Flaschen von derselben Form, aber von 500, 200 und 100 cem Inhalt. Die zum Abmessen kleiner Flüssigkeitsmengen dienenden Apparate heißen Büretten und Pipetten. Letztere sind Glassöhren von der Form der Fig. 6. Sie werden dadurch



mit Muffigfeit gefüllt, daß man das untere Ende in die Fluffigfeit taucht und am oberen Ende fo= lange mit bem Munbe faugt, bis die Flussiateit bis fast obenbin geftiegen ift. Sobann verschließt man das obere Ende raich mit dem Reigefinger ber rechten Sand und läßt burch vorsichtiges Luften des Fingers soviel Flussigkeit abtropjen, bis ihr oberer Rand an einem oberhalb der bauchigen Erweiterung befindlichen Striche iteht. Dann enthält die Pipette genau die aufgeschriebene Angahl Rubifgentimeter Gluffigfeit. Man hat Rivetten von 50, 20, 10, 5 und 1 eem Inhalt.

Die Büretten find anlin-

drische, oben offene Glasröhren, welche, von oben ansangend, in ganze, zehntel oder fünstel Aubitzentimeter geteilt sind. Uber eine am unteren Ende angebrachte Berengung ist ein Stüd Kautschufschlauch geschoben, welches am andern Ende ein turzes, in eine Spize ausgezogenes Glasrohr halt. Der mittlere Teil des Kautschufrohres ist durch eine

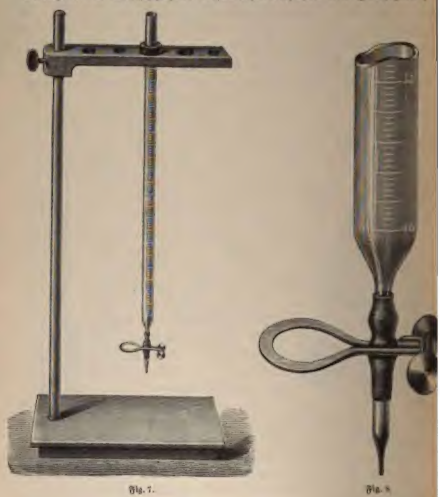
Rlemmvorrichtung, einen jogenannten Quetschahn, zusammengebrückt und badurch bas Robr unten geschlossen.

Fig. 7 zeigt eine Burette in einem Halter befestigt. In Fig. 8 ift ber untere Teil mit bem Quetschhahn in größerem Maßstabe ab-

3000

Fig. 6.

gebildet. Die Bürette wird von oben mittels eines kleinen Trichten mit Flüssigkeit gefüllt. Durch einen kurzen, starten Druck auf die Größe plättichen des Duetschhahnes läßt man zunächst etwas Flüssigkeit in einem Strahl in ein untergesetzes Glas fließen. Dadurch wird das unterhalb des Duetschhahnes besindliche Röhrchen mit Flüssigkeit ge-



füllt, und die in demselben befindliche Luft wird durch die Flussigtet verdrängt. Durch gelinden oder stärkeren Druck kann man nach einign übung die Flüssigkeit tropsenweis oder in stärkerem Strahl auszließen lassen. Die Anzahl Rubikzentimeter abgelassener Flüssigkeit latt sich

an der Teilung leicht ablesen, wenn man das Auge mit der Oberfläche der Flüssigkeit in gleiche Höhe bringt.

Die Bestimmung ber Alfalien an wirtsamer Substang, welche mit Bulfe obiger Apparate ausgeführt wird, beruht auf folgender Uberlegung. Die Anatronlauge ist eine Auflosung von Anatron in Baffer. Benn man etwas Ahnatronlauge mit (verdunnter) Schwefelfaure vermischt, fo geht eine demische Bereinigung zwischen beiben vor fich und bas Produtt berfelben ift bas befannte Glauberjalg. Aber Abnatron und Schwejelfaure verbinden fich nur in einem gang beftimmten Gewichtsverhaltnis mit einander, und zwar verbinden fich 40 g reines Agnatron mit 49 g Schwefelfaurehndrat. Jeder überichuß von Annatron oder Schwefeliaure über Diefes Berhaltnis bleibt Abnatron refp. Schwefelfaure und wird nicht Glauberfalz. Abnatron, Schwefelfaure und Glauberfalg find nun aber Reprajentanten für 3 Rlaffen chemischer Berbindungen, welche man mit ben Ramen Bafen ober Alfalien, Sauren und Salze bezeichnet. Dieje 3 Berbindungen laffen fich unterscheiden durch den befannten Farbitoff Lacimus. Gine Auflösung desselben in Baffer ift unter bem Ramen Ladmustinttur betannt. Farbt man Baffer burch Ladmustinftur blau und fügt einen Tropfen Schwefelfaure hingu, fo wird die Gluffigfeit rot, burch Bufat von Anatronlauge wird biefe wieder blau. Dagegen verandern Salge, wie Blauberfalz, die Farbe ber blauen und roten Ladmusimttur nicht.

Diese Wirtung der Alkatien und Säuren auf Lackmus läßt sich für unsere Zwecke gut verwerten. Sest man nämlich zu einer Ütsnatronlösung so viel Lackmustinttur, daß die Flüssigkeit dadurch deutstich blau gesärbt wird, und fügt nun so lange vorsichtig Schweselsäure hinzu, die die Flüssigkeit beim Umrühren eben rot gesärbt wird, so hat man gerade diesenige Menge Schweselsäure zugesest, welche mit der vorhandenen Menge Äpnatron Glaubersalz bildet, d. h. man hat Apnatron und Schweselsäure im Verhältnis von 40:49 Gwtln. mit einander vermischt.

Denfen wir uns nun, wir hatten 11 einer verdünnten Schweselssaure, welche gerade 49 g Schweselsaurehydrat und 11 Uhnatronlauge, welche 40 g reines ühnatron enthielten — man bezeichnet diese Lösungen mit dem Namen Normalsaurelösung und Normalsalfalilösung —, so würde beim Zusammengießen dieser beiden Lösungen eine Flüssigigkeit entstehen, welche weder Schweselsaure, noch Ahnatron, sondern nur Glaubersalz enthielte, und es würde zum Be-

weise, daß kein Ahnatron und keine Schwefelsaure vorhanden ist, weder rote, noch blaue Lackmustinktur in ihrer Farbe durch Hinzusung der Flüssigkeit geändert werden. Ebenso würden nun aber auch die in je 100, 10 oder 1 ccm der beiden Lösungen enthaltenen Mengen Säure und Alkali gerade hinreichen, um sich zu Glaubersalz mit einander zu verbinden. Jur Prüsung, ob eine Substanz eine Säure oder ein Alkali oder ein Salz ist, benutt man zweckmäßig statt der Lackmustinktur sogenanntes Lackmuspapier, d. h. weißes Löschpapier, welches durch Eintauchen in blaue, sowie in durch Säuren rot gefärbte Lackmustinktur blau oder rot gefärbt ist: rotes und blaues Lackmuspapier. Diese Papiere hat man zum Gebrauch, in Streischen geschnitten, vorrätig. Die Lösungen der Salze, wenigstens die uns hier interessierenden, sind so beschaffen, daß sie die Farbe weder des roten, noch die des blauen Lackmuspapieres ändern: sie reagieren neutral

Aus der oben angestellten Betrachtung folgt, daß, wenn man zu einer großen Menge einer Lösung von Anatronlauge 1 1 Schweielsäure, enthaltend 49 g Schweselsäurehydrat, setz, diese Säure sich mit 40 g Anatron zu Glaubersalz verbindet, daß, wenn man ferner nur 1/10, 1/100 oder 1/1000 l oder 100, 10 oder 1 cem Säure zusetzt, das durch der zehnte, der hundertste oder der tausendste Teil von 40 g Anatron in Glaubersalz übergesührt wird. Fügt man also zu einer Ähnatronlösung von unbekanntem Gehalt so lange von der obigen Normalschweselsäure, die die zugesetzte Lackmustinktur sich eben rot färbt, so läßt sich aus der hierzu angewandten Menge Schweielssäure der Gehalt an Anatron erschließen. Hätten wir z. B. 12,5 cem Normalschweselsäure gebraucht, so würde, da 1 cem Säure 40/1006 g oder 0,040 g Ähnatron anzeigt, die Flüssigigkeit 0,040 × 12,5 g = 0,5 g Ähnatron enthalten.

Es würde nun zunächst die Frage entstehen, wie man sich die oben beschriebene Normalschweselsäure und Normalnatronlösung versichafft. Was zunächst die Herstellung der Normalschweselsäure betrifft, so würde sie keine Schweizigkeiten haben, wenn die im Handel vorstommende sogenannte konzentrierte Schweselsäure reine Schweselsäure wäre. Indessen wenn auch diese Säure noch etwas Wasser enthält, so ist die Menge desselben doch so unerheblich, daß, da es für unser Zwecke nicht auf den höchsten Erad von Genauigkeit ankommt, diese Säure als rein genug angesehen werden kann. Wir haben übrigens im spezisischen Gewicht der Schweselsäure ein Erkennungsmittel sür deren Reinheit. Nun sindet man in jeder Apotheke oder Orogen-

handlung eine Schwefelsaure von nahezu dem spezifischen Gewicht 1,842, oder sollte sich diese nicht vorsinden, so läßt sie sich leicht durch vorsichtiges Zusehen von rauchender oder Nordhäuser Schwefelsaure zu der Handelssäure herstellen. Die Säure von dem genannten spezifischen Gewicht ist als reine Schwefelsäure zu betrachten.

Von dieser Säure wiegt man in einem kleinen Glase 49 g mögslichst genau ab, gießt sie in die oben beschriebene Literflasche (Fig. 5), spült das Gläschen mehrmals mit Wasser aus und gießt dieses ebensfalls in die Literflasche. Dann sett man soviel Wasser zu, daß die Flasche zu etwa 3/4 gefüllt ist, und schüttelt. Da bei der Vermischung von Wasser und Schweschsäure sich die Flüssigigkeit erwärmt, so läßt man etwa 1 Stunde lang stehen und sügt nun soviel Wasser zu, daß die Flasche genau dis zu dem am Halse angebrachten Strich gefüllt ist. Nach dem Umschütteln hebt man diese Säure in einer mit Glasstöpsel zu verschließenden Flasche auf.

Da, wie gesagt, die Schwefelsäure nicht ganz genau die eigentlich zu verlangende Reinheit besitzt und man bei ihrer Anwendung zur Herstellung von Normalsäure eine Säure bekommt, welche möglicherweise einen Fehler in der Bestimmung von Soda, Pottasche usw. (von höchstens $^{1}/_{4}$ %) machen läßt, so nimmt man, salls es auf den höchsten Grad von Genauigkeit, welcher hier zu erreichen ist, ankommt, statt der Schweselsäure Dyalsäure zur Herstellung von Normalsäure. Die Dyalsäure oder Kleesalzsäure, auch unter dem Namen Zuckersäure bekannt, läßt sich leicht sehr rein aus der Handelsware herstellen. Zu dem Ende wird etwa $^{1}/_{2}$ Psd. derselben in möglichst wenig heißem Wasser gelöst, die Lösung heiß siltriert und an einem kühlen Ort ruhig stehen gelassen. Nach 24 Stunden hat sich die Dyalsäure in nadelsörmigen Kristallen ausgeschieden. Diese werden aus der Flüssigkeit genommen und auf Löschpapier ausgebreitet. Nach 24 Stunden sind die Kristalle trocken und zum Gebrauch fertig.

Ihre Lösung verhält sich ebenso gegen Alkalien wie Schweselssaure. Da sich mit 40 g Annatron 63 g kristallisierte Dralsaure verbinden, so wiegt man diese Wenge möglichst genau auf glattem Bapier ab, schüttet sie in die Literslasche und übergießt mit etwa ³/₄ l Wasser. Nachdem durch längeres Umschütteln die Lösung der Dralsaure bewirkt ist, wird das sehlende Wasser dis zum Strich zugegossen, wieder umgeschüttelt und die Lösung in verschlossener Flasche ausbewahrt. Daß man die Flaschen mit diesen Lösungen mit Ausschieften versicht, möchte sich wohl von selbst verstehen.

Bur Untersuchung ber Soba und Bottafche bedarf man aufer ber Normalfaure noch einer Normalagnatronlöfung, welche 40 g in natron im Liter enthält. Ihre Berfiellung ift mit etwas großers Schwierigfeiten vertnüpft, ba bas feste Abnatron burchaus nicht mit ift, fondern febr wechselnde Mengen Baffer enthalt. Dan muß bes halb einen Umweg gur Erlangung einer Lofung von Abnatron am gang bestimmtem Behalt an Agnatron einschlagen. Dan nimmt ge Diesem Zwed von reiner Ahnafronlauge etwa 300 ccm und verbannt fie mit etwa 500 ccm Baffer. Bon biefer Fluffigfeit mift man mit einer ber oben beschriebenen Pipetten 10 com ab, faft fie m ein Glas fliegen, farbt mit blauer Ladmustinftur und perdunnt mit etwa 100 cem Baffer. Bu biefer Lofung lagt man aus ba oben beidriebenen Quetichhahnburette vorsichtig, womoglich trovico weise, unter stetem Umrühren jo lange von der Normalfäure gufliefen. bis die Fluffigfeit eben rot gefarbt wird. Bei einiger übung und man es dabin bringen, daß die bis dabin blaue Fluffigfeit auf Rufa noch eines Tropfens Caure ploglich rot wird und Diefes auch nut dem Umruhren bleibt. Dann ift die Saure genau in der Menge w gefügt, in welcher sie die vorhandene Menge Abnatron neutralpiat Die hierzu gebrauchten Rubitgentimeter Saure werden an ber Birmt abaeleien. Da, wie mir oben grieben baben, burch 1 com Same gerade 0,040 g Agnatron gefättigt werden, fo läßt fich aus ba Menge ber verbrauchten Ganre die Menge bes in ben 10 cem 15 natronlösung enthaltenen Agnatrons finden, indem man die Angabl ber verbrauchten Rubitgentimeter mit 0,040 multipligiert. Debmen wu an, wir hatten bagu 15,5 com an Saure gebraucht, fo miffen wu. baß 10 cem der obigen Agnatronlojung fo viel Agnatron enthalter. als erforderlich ift, um die in 15.5 com Normalfaure enthaltene Caur zu fattigen. Um nun aus der Agnatronlöfung eine fo verdungt Bolung herzustellen, daß fie fich mit ber Rormalfaurelofung Anbit gentimeter für Rubikgentimeter fättigt, muß man 10 cem fo weit ver bilinnen, daß daraus 15,5 eem werden, oder da sich 10: 15,5 = 645: 1001 verhalten, jo hat man 645 ccm Natronlange bis auf 1000 cem u verdunnen ober, wie man fich gewöhnlich ausbrudt, gum Liter aus gufüllen. Mit Sulfe ber oben beschriebenen Degapparate mift man 645 cem der obigen Agnatronlojung ab, bringt fie in Die Literflaid und fügt foviel Baffer gu, bis die Fluffigteit an ben am Dalfe be findlichen Strich reicht. Rach bem Umschütteln bewahrt man bie Normalnatronlöfung zum weiteren Gebrauch in verschloffener Flafche auf

Nach diesen allgemeinen Erörterungen soll nun gezeigt werden, wie man mit Hulfe ber obigen Normallösungen die den Seisensieder interessierenden Alfalien auf ihren Gehalt an wirksamer Substanz und mithin auf ihren reellen Bert untersucht.

Bur Ermittelung ber wirfigmen Substang in ben Alfalien ift es erforderlich, daß man eine bestimmte Menge berfelben abwiegt. Bei Soda und Bottafche geschicht das Abwiegen auf einem Blatte glatten Bapiers. Man ichneidet aus glattem Schreibpapier zwei genau gleich große quadratische Stude von etwa 80 mm Seite, legt bas eine Stud anf die eine und das andere auf die andere Bagichale. Dadurch ift man ber Muhe überhoben, das Gewicht bes Papiers zu ermitteln. Muj bas eine Bapier legt man bas fur jede Substang bestimmte Bewichtsftud und bringt auf das andere Papier soviel von der abguwiegenden Substang in fleinen Stüdden, bis bas Bleichgewicht bergestellt ift. Bei Agnairon und Agfali fann man in berfelben Beife versahren; aber es ist boch barauf Ruchicht zu nehmen, bag biefe beiden hnaroffopisch find, b. b. baß fie aus ber Luft Baffer anziehen, wodurch ihr Bewicht vermehrt wird. Man muß baber bas Abwiegen in einem trodenen Raum und möglichst rasch vornehmen. In einem feuchten Raume tut man am besten, sich jum Abwiegen eines auf ber einen Seite zugeschmolzenen Glasrohres von etwa 20 bis 25 mm Durchmeffer zu bedienen. Bewöhnliche Reagensglafer find dagu befonders geeignet. In einem folden mit Kortstöpfel zu verschließenden Rohr nimmt man bas Abwiegen vor.

Die abgewogene Menge wird in etwa 100 bis 150 cem Basser gelöst, die Lösung mit etwas Lackmustinktur blau gefärbt und dann aus einer Duetschhahnbürette vorsichtig so lange Normalsäure zugelassen, bis die Farbe eben rot wird. Die hierzu verbrauchte Menge Säure wird abgelesen.

Ist die zu untersuchende Substanz Agnatron, so tut man am besten, man wiegt 4 g davon ab und versährt wie oben. Da jedes Kubikzentimeter verbrauchter Normalsäure in der angewandten Substanz 0,04 g Agnatron anzeigt, so zeigt jedes verbrauchte Kubikzentimeter, aus Brozente gerechnet, 1 % Agnatron an.

Ilm aus der Zahl der verbrauchten Kubitzentimeter einen einsfachen Schluß auf den Prozentgehalt eines Aptalis machen zu können, ist es zweckmäßig, von diesem 5,6 g abzuwiegen, jedes verbrauchte Kubitzentimeter zeigt alsdann 1 % Aptali an. Bei der Bestimmung des Abnatrons oder Abkalis in einer Natronlauge wiege man von

ersterer in einem fleinen Gläschen 4,0 g, von letterer 5,6 g ab, gist die Lange in ein größeres Glas, verdünne mit 100 bis 150 om Basser, setze Lackmustinttur und dann soviel Normalsäure zu, bi die Farbe eben rot geworden ist. Für jedes Kubikzentimeir da Normalsäure ist dann 1% an wirksamer Substanz in Rechnung zu setze

Da sich nämlich 40 g Agnatron und 56 g Agtali mit 49 g Schweselsäure und 63 g Dralsäure verbinden, so zeigt jedes Kabidgentimeter Rormalsäure 0,04 g Agnatron und 0,056 g Aglah w 100 eem zeigen also 4,0 g und 5,6 g an. Wenn aber in 4,0 g wegewandter Lösung oder seister Substanz 4,0 g Agnatron sind, so wurd das eine reine Substanz oder 100% anzeigen. Daraus solgt absdaß, wenn man nur beispielsweise 15 cem oder 65 eem Normalsaus gebraucht, in der angewandten Substanz nur 15 resp. 65% rema Substanz enthalten sind, d. h. die Anzahl verbrauchter Kubitzenzimeta gibt uns sosser den Gehalt in Prozenten an.

Sandelt es fich um die Bertbestimmung der Goba oder Bow aiche, jo ift das Berfahren ein von dem porigen etwas abweichendes. Gest man zu einer Lofung von tohlenfaurem Alfali Lactmustinfim. io ift die Fluffigleit blau gefarbt. Auf Rufat von Saure entwick Roblenfaure, Dieje bleibt aber zum Teil in der Fluffigkeit geloft und farbt die Lackmustinktur rot. Deshalb ift die Menge ber Game welche zur Zersebung bes fohlensauren Alfalis notig ift, an be Farbenanderung nicht zu erkennen. Man gelangt aber auf folgende Beife gum Biel. Man fügt soviel Gaure gu, daß die Fluffigfeit fant rot ericheint und focht, dann entweicht die Rohlenfaure vollständig. und ift die Fluffigkeit nach minutenlangem Rochen noch rot, fo bat man einen überschuß von Gaure zugesett. Run ift aber Die ober bargestellte Rormalnatronlofung fo beschaffen, bag 1 eem berjelber I cem Saure gerade neutralisiert; fügt man alfo von ber Normanatronlösung so lange zu der durch Rochen von aller Roblensaure be freiten, ftart roten Fluffigfeit, bis die rote Farbe eben in Blan über geht, so hat man dazu genau ebensoviel Rubitzentimeter notia gehall als man Rubitzentimeter Caure zuviel zugesest hatte. also diese Rubikzentimeter Normalnatronlogung von den ursprunglich angewandten Rubitzentimetern Rormalfaure abgieben und erhalt baburch die jur Sattigung des tobtenfauren Alfalis gerade erforderliche Menge Normalfaure.

Da 53 g kohlensaures Natron sich mit 49 g Schwefelsaurehober ober 63 g Dyalsaure verbinden, so wiegt man von Soda zweckmaßig

5,3 g ab. Man bringt sie in ein Kochstäschen von ungefähr 200 ccm Inhalt, gießt Wasser darauf und erwärmt. Nachdem die Lösung ersolgt ist, färbt man durch Lackmustinktur blau und läßt dann aus der Quetschhahnbürette so lange Normalsäure zusließen, dis die Flüssigteit stark rot gefärbt ist. Hierauf wird einige Minuten gekocht, wonach die Flüssigkeit noch stark rot erscheinen muß. Hierauf läßt man zu derselben tropfenweise aus einer Quetschhahnbürette so lange Normalnatronlösung zusließen, dis nach dem Umschütteln die Flüssigkeit eben blau geworden ist. Die hierzu ersorderliche Menge Normalnatronlösung wird von der Wenge der zugesetzen Rormalsäure abgezogen. Die hierbei erhaltene Anzahl von Kubikzentimetern gibt den Gehalt der Soda an reinem kohlensauren Natron m Prozenten.

Bur Untersuchung von Pottasche auf maßanalytischem Wege wiegt man 6,9 g ab, da sich 69 g kohlensaures Kali mit 40 g Schweselsiaurehydrat oder 63 g Dralsäure neutralisieren, und verfährt dann in derselben Weise, wie bei der Untersuchung von Soda angegeben ist. Sedes Kubikzentimeter zum Neutralisieren verbrauchter Normalsäure gibt dann 1% kohlensaures Kali an.

Für diejenigen, welche keine Wage besitzen, auf welcher sie genau 4 g, 5,3 g und 6,9 g abwiegen können, empsiehlt es sich, größere Rengen abzuwiegen, und zwar von kaustischer Soda 40 g, von kalzinierter oder kristallisierter Soda 53 g und von Pottasche 69 g. Diese werden dann stets mit soviel Wasser gelöst, daß die Lösung 1 l bildet. Bon dieser Lösung nimmt man zur Untersuchung mit hilse einer Pipette genau 100 ccm, und je 1 ccm verbrauchter Normalssüre entspricht wieder je 1 $^{0}/_{0}$ Apnatron oder kohlensaurem Kali.

Die Normallösungen sich selbst zu bereiten, wird den meisten Seisensiedern zu unbequem sein; wir erwähnen deshalb, daß diese Lösungen in den meisten größeren Chemikalienhandlungen und Handelsslaboratorien zu mäßigem Preise zu haben sind. Es entsprechen:

von den Normalfäurelöfungen:

```
1 ccm = 0,047 g Rali,

= 0,056 = Üţfali,

= 0,069 = fohlensaurem Kali,

= 0,031 = Natron,

= 0,040 = Üţnatron,

= 0,053 = fohlensaurem Natron,
```

von ben Normalalfalilöjungen:
1 ccm = 0,063 g Dralfäure,
= 0,040 = Schwefelfäure,
= 0,049 = Schwefelfäurehndrat.

Bir haben im Borhergehenden als Inditator Lacimustinitu gebraucht, weil fie am bekanntesten ift; fie hat ben Ubelstand, bei man die mit Probejaurelofung verfette Alkalilofung, wenn fie feble fäurehaltig ift, anhaltend tochen muß, um jämtliche Kohlenfäure mit gutreiben, und mit bem Gauregusat bann fortgufahren bat, bie be Farbe bei langerem Rochen rein rot bleibt. Biel bequemer und schneller ift die Anwendung des Methylorange als Inditator. 49 loft fich in Waffer mit gelber Farbe auf, die Lofung wird bei Buid einer Caure rot. Die Roblenfanre wirft auf Diefes nicht ein, ma tann beshalb (und muß fogar) in ber Ralte titrieren. Dan gibt ve der Lösung des Methylorange zu der talten Lauge nur foviel, bit eine eben fichtbare hellgelbe Farbung entsteht, und laft unter Um ichütteln bie Saure gufliegen, bis bas Belb in Burpurrot überget Ebenso Scharf ift ber umgekehrte übergang beim Titrieren von Saunt mit freien ober felbst tohlensauren Alfalien. Bum Titrieren von Me talitojungen bei Dethylorange als Indifator verwendet man Schweid fäure; Dralfaure ist babei nicht verwendbar.

Ein vorzüglicher Indikator zum Titrieren von Lösungen, welch mur Abalkalien enthalten, ist Phenolphtalein. Bird eine weingesige Lösung desselben einer sauer reagierenden Flüssigkeit zugeselt, wieder zu einer Phenolphtaleinlösung die geringste Menge Alkali gesetzt, wird die Flüssigkeit sosort intensiv rolorot gesärdt. Der Übergang zur roten Farbe vollzieht sich so plörlich, daß eine Täuschung, wie sie dei dem allmählichen Übergang de Lackmustinktur von rot in blan möglich ist, dei Anwendung von Phenolphtalein ausgeschlossen ist. Phenolphtalein hat aber denselden übessand wie Lackmus, daß auch dei Gegenwart von freier Kohlersäuse die Kohlensäure der Flüssigigteit nicht eintritt, man daher ebenfalls die Kohlensäure durch Kochen austreiben muß. Hervorzuheber ist noch, daß Ammoniak in alkoholischer Phenolphtaleinlösung kem Kötung hervordringt.

Die Probenahme für die Analyfe. Bei Untersuchung com Handelsware ist es von der größten Wichtigkeit, ein richtiges Dunfichnittsmuster zu erhalten, weshalb wir hier noch einige Andeumngen

ber das richtige Probenehmen für die chemische Analyse folgen lassen vollen.

Stehen mehrere Fässer oder Trommeln einer Lieserung, von velcher die Durchschnittsprobe untersucht werden soll, zur Verfügung, io wird von jedem einzelnen Gefäße eine große, ca. 3/4 bis 1 Pfund wiegende Probe entnommen und vorläusig in ein bedecktes Faß geschüttet. Das Bedecken des Fasses, in welches die Proben kommen, ist deshalb erforderlich, weil sonst die Probe durch Abdunsten oder auch durch Anziehen von Feuchtigkeit leicht ihre ursprüngliche Zussammensetzung ändern könnte.

Nachdem aus allen Gefäken Proben entnommen find, fturzt man das Gefäß mit der Brobe auf eine gerade, harte und selbstverständlich reine Flache um und bringt eine vollständige Mischung baburch hervor, daß man sie flach und gleichmäßig ausbreitet und wieder zu einem hausen in der Mitte ausammenhäuft. Dieses Ausbreiten und Zusammenhäusen wiederholt man des öfteren und immer recht sorgfältig. Bon der schließlich erhaltenen Masse wird eine 2 kg wiegende Durchschnitts= probe dadurch hergestellt, daß man fleinere, von allen Ecken und Enden der ausaebreiteten Masse genommene Proben zu dieser größeren Die so erhaltene Brobe wird bann nochmals, wie die vereiniat. große Brobe, wiederholt gemischt und ausgebreitet, alsdann werden mehrere Gefäße mit dem so erhaltenen Durchschnittsmufter gefüllt, gut verforft und mit den entsprechenden Siegeln verschlossen. Bullen mehrerer Befage ift beshalb zu empfehlen, weil bann für ben Fall, daß Einsprüche ober Reklamationen erfolgen, noch giltiges Beweismaterial vorhanden ist. Die so erhaltenen Broben mussen zur eigentlichen Verwendung noch bedeutend feiner zerrieben und gemischt werden.

Die Probenahme und alle damit verbundenen Operationen sind matürlich möglichst rasch und ohne Unterbrechung auszuführen, damit die Probe durch Anziehen von Feuchtigkeit oder durch Abdunstung nicht verändert werde.

Bei Körpern, welche ein Gemisch aus größeren und kleineren Stüden bilden, hat man vor allem darauf zu sehen, daß das Ber-hältnis in der zuerst zu ziehenden großen Durchschnittsprobe dasselbe bleibe, wie im Original. Nach dem Wischen wird hier die Wasse durch Zerschlagen der größeren Stücke gut zerkleinert, nochmals gemischt und erst dann von allen Seiten der schließlich ausgebreiteten Substanz ein kleineres Muster genommen. Dieses Muster wird wieder,

wie oben beschrieben, gemischt, feiner zerkleinert und dann wieder in Durchschnittsmuster genommen, bas nach vollständigem Pulversäute als maßgebendes Muster gilt und in der augegebenen Urt zu vossiegeln und zu verschließen ist.

Sind die Waren in Fässern enthalten und ist beren Anzahl waren, daß eine Probenahme aus jedem Fasse zu langwierig und umständlich wäre, so nimmt man, je nach der Zahl, aus jedem dritte vierten, fünsten oder zehnten Faß eine Probe und mischt sie in da angegebenen Weise. Zum Probeziehen aus Fässern bedient man ind am besten des in Fig. 9 abgebildeten Probestechers. Man beha ihn, nachdem durch einen Zentrumbohrer ein 30 mm weites Von

in einen der Faßböden gebohrt ist, mit schraubensörmiger To wegung, soweit wie möglich in das Faß, wobei sich sein Solderaum mit den verschiedenen Schichten des Faßinhaltes sallt und zieht dann, ohne zu drehen, heraus. Der Probebetamuß immer rostfrei und blank gehalten werden.

Daß die Gefäße, in welche die Proben gebracht werden selbstwerständlich absolut rein und trocken sein müssen, braudt wohl kaum erwähnt zu werden.

Bei Körpern, welche, wie Pottasche, taustisches Nature kaustisches Kali, aus der Lust mit großer Begierde Feuchigker anziehen (hygrostopisch sind) — die kaustischen Alkalien zuber auch noch Kohlensäure an — ist änßerst schnell bei der Probenahme zu versahren und die herausgenommene Broßsofort in ein Gesäß zu bringen, das dann sedesmal sein verschließen ist. Bei Pottasche und ähnlichen Körpern, der hygrostopisch sind, aber die menschliche Daut nicht in der Maße angreisen, wie die kaustischen Alkalien, ist am beste ein Durchschnittsmuster dadurch zu erzielen, daß man wo

der Hand schnell so tief wie möglich in das Faß hineinfährt und di Probe heraushebt.

Bei kaustischen Alkalien ist zweierlei wohl zu beachten: einmal daß bei der Probenahme die größeren Stücke siets zerschlagen und Teile aus ihrer Mitte zur Probe genommen werden, oder daß mat die äußere Krusse absichabt und die inneren Teile zur Probe benugt Es ist dies deshalb ersorderlich, weil die kaustischen Alkalien siets au ihrer Oberstäche durch Aufnahme von Basser und von Kohlensam und dadurch bedingte überführung in tohlensaure Salze mersiche Beränderungen ersahren. Zweitens ist es wohl zu berücksichtigen, da

Tig. 0

bie in Trommeln gegossenen Alkalien nicht an allen Stellen der Trommel gleichen Gehalt zeigen. Die das Produkt verunreinigenden fremden Salze usw. scheiden sich nämlich nicht gleichmäßig mit den erstarrenden Alkalien aus, sondern bleiben länger in Lösung und häusen sich deshalb in dem zulett erstarrten mittleren Teil der Trommel an. Man wird deshalb eine dem Durchschnitt am nächsten kommende Prode erzielen, wenn man Stücke vom Boden und den Seiten der Trommel nimmt.

Diesem Verhalten bei der Probenahme entsprechend, sind natürslich auch die Proben des weiteren zu behandeln und aufzubewahren. Abende Körper, wie Pottasche, kaustische Alkalien und dergl., sind natürlich nicht in Papps oder Papiergefäße zu bringen, weil sie biesselben angreisen; am besten eignet sich Glas, nächstdem, aber weniger gut, Wetall.

. Bei hygrostopischen Materialien, wie Pottasche, Aptali, Apnatron, sind die Gefäße sehr wohl zu verschließen, damit der Feuchtigkeitsgehalt nicht verändert werde; am besten eignen sich Glassaschen mit eingeschliffenem Stöpsel.

Bilfsrobftoffe für die Seifenfabrikation.

Das Waffer.

Das reine Wasser (H2O) ist geruch- und geschmactlos, in die neren Schichten erscheint es ungesärbt, in dickeren Schichten hat a nach Bunsen eine blaue Farbe. Unter gewöhnlichen Umständer striert es, wenn es unter 0° C. und R. abgefühlt wird; bei sehr rudige Stehen kann es aber noch bei — 17° C. slüssig bleiben, erstarn ale plöhlich bei der geringsten Bewegung unter gleichzeitigem Steigen komperatur die auf 0° C. Das Eis kann nie über 0° C. erwärzwerden, ohne zu schmelzen. Daher gibt der Schmelzpunkt des Für einen Fundamentalpunkt für die Thermometerstala ab.

Eine fehr mertwürdige Gigenschaft bes Baffers ift Die Ausnahm Die es von dem allgemeinen Gesetze macht, wonach die Korper, je mit fie abgefühlt werden, defto mehr fich zusammenziehen, d. h. ihr Beluan vermindern. Wird bis auf 100° C. erwarmtes Baffer allmablid a gefühlt, jo gieht es fich immer mehr zusammen, bis feine Tempermu bis auf + 4° C. gejunten ift; wird es nun noch weiter abgefahlt fangt es an, fich wieder auszudehnen, bis es 00 erreicht hat, und de friert. Das Baffer hat fonach bei + 4° C. feine größte Dichte, & es nimmt bei gleichem Gewichte bei dieser Temperatur den Beinio Maum ein. Diese Anomalie erklärt, warum Eis einen größeren Ram einnimmt als Baffer und warum verschloffene, mit Baffer volltomme gefüllte Befage fpringen, wenn die Temperatur fo febr fintt, bak bie Baffer in ihnen gefriert. Die Ausbehnung bes Baffers beim Gefrient erfolgt mit unwiderstehlicher Bewalt und zersprengt die festeiten & fteine, die diciften Bomben. Diefe Anomalie erklärt ferner, warm Eis leichter als Baffer ift. In der Tat, segen wir das fpenilo Gewicht des Baffers = 1, fo ist bas des Eifes = 0,94. Diefe & icheinung ift für den Saushalt der Natur von der größten Bido teit. Bare bas Gis ichwerer als Baffer, jo wurde Die im Binn an der Dberflache des Baffers entftehende Gisichicht zu Boden finder eine neue Schicht wurde fich wieder bilben, welche balb wieder ries andern Plat machen wurde, und jo wurden bei anhaltender Binar

tälte Teiche, Flüsse und Bäche aussrieren, kein Tropsen Wasser bliebe vährend des Winters darin slüssig. Da aber das Eis leichter ist, als Wasser, also auf dem Wasser schwimmt, so schützt es das darunter besindliche Wasser vor der Berührung mit der erkaltenden Lust.

Bei 760 mm Barometerstand kann das Wasser nur unter 100° C. 80° R.) tropsbar flüssig bleiben; wird es dis zu dieser Temperatur erstüt, so siedet es, d. h. es verwandelt sich in Wasserdamps. Man hat bekanntlich die Temperatur, bei welcher das Wasser unter dem anstegebenen Drucke siedet, als zweiten Jundamentalpunkt der Thermometerskala angenommen. Bei einem geringeren Lustdrucke beginnt das Wasser schon bei einer Temperatur zu sieden, die unter 100° C. liegt, und zwar erniedrigt sich der Siedepunkt mit Abnahme des Lustdruckes in einem bestimmten Berhältnisse. Da nun der Lustdruck mit der Ershebung über die Meeresstäche abnimmt, so sinkt anch mit letzterer der Siedepunkt des Wassers. Auf dem Brocken siedet das Wasser bei unzgesähr 98,2° C., auf dem Montblanc bei einem Lustdruck von 423,7 mm Barometerstand bei 84,4° C.

Der Siedepunkt des Wassers ist dersenige Bunkt, dei welchem gar tein Basser im tropsbarslüssigen Zustande bestehen kann; aber, wie alle küchtigen Körper, verdampst auch das Wasser unterhalb des Siedepunktes, also bei Temperaturen, wo es flüssig ist, ja selbst im starren Zustande, als Sis.

Das Wasser ist ein sehr allgemeines Auslösungsmittel sür die verschiedensten Körper. Die Mengen der Körper, welche sich auflösen, sind in der Regel abhängig von der Temperatur, bei welcher die Auslösung stattsindet. In der Bärme löst sich im allgemeinen mehr auf als in der Kälte. Eine Lösung, die in der Bärme gesättigt ist, d. h. dei dieser Temperatur nichts weiter mehr aufzunehmen vermag, sett beim Erkalten einen Teil des gelösten Körpers wieder ab, da sie in der erniedrigten Temperatur nicht die ganze Masse mehr ausgelöst erhalten kann und heißt dann eine kalt gesättigte. Manche Substanzen sind in Basser so sehr löslich, daß sie sogar der Lust den Basserdamps entziehen, um sich in demselben auszulösen. Solche Substanzen zersließen an freier Lust und werden deshald zersließende genannt. Undere Körper dagegen, die Basser enthalten, geben dieses, wenn die Lust nicht mit Feuchtigkeit gesättigt ist, an letztere ab und zersallen dabei, aufänglich kristallisiert, zu Pulver. Solche Stosse nennt man verwitternde.

Auch Gase sind in Wasser löslich oder werden, wie man sich gemohnlich ausdrückt, davon absorbiert. Die Löslichkeit der Gase ist aber ebenfalls sehr verschieden und von der Temperatur und dem widem Basser lastenden Drucke abhängig. Die Löslichkeit eines Gaia in Basser ist um so bedeutender, je niedriger die Temperatur det Bassers und je größer der von dem nicht absorbierten Gase aus der Lösung ausgeübte Druck ist.

Alles von ber Natur gelieferte Baffer enthalt teils in ani geschlemmtem, teils in geloftem Ruftande wechselnde Mengen von bejenigen Stoffen, mit benen es in Berührung tam. Man unterfcheite befanntermaßen nach dem Borfommen das Baffer, foweit es für ge werbliche Zwecke in Betracht kommt, als Duells, Brunnens, Bat. Alug- und Regenwaffer; fie weichen, was Qualitat und Quantite der in ihnen gelösten Substangen anlangt, bedeutend von einander ab 3m Brunnen- und Quellwaffer ift bie Menge ber gelöften Subfiamen am bebeutenbiten, am geringften in Regenwaffer, zwischen biefen fieben Bach- und Alugwaffer. Bon ben gelöften Beftandteilen find fur bit meisten Zwede allein nachteilig die tohlensauren und ichwefelsaure Salze des Kaltes und der Magnesia. Der Gehalt des Wassers in ihnen, der zwischen 0,02 und 1% schwantt (mehr als 0,1% ift schablid) heißt die Sarte bes Baffers. Sie nehmen bem Baffer Die Fabigted Bulfenfruchte weich zu tochen und Seife aufzulofen. Bei bem Sieben harten Baffers ichlagen fich fohlensaurer Ralt, indem die Roblensaur, welche ihn in Lösung hielt, entweicht, und - namentlich bei fan findender Berdampfung - auch ichwefelfaurer Ralt (Gips) nicht und erzeugen jo in den Rochgefäßen, 3. B. in ben Wafferteffeln be Ruchen und in ben Dampfteffeln eine erdige Intrustation, ben fo genannten Reffelftein. Letterer fann burch feine Dicke Die Barm leitung vom Feuer gum Baffer fo erichweren, bag ber baburd on urfachte Brennmaterialverluft 400/o betragen tann, fodaß die metallems Reffelwande durch die Die Barme ichlecht leitenden Abfane im Reich vom Baffer vollständig getrennt und daher oft glübend werden Benn bann bie Rrufte burch irgendwelche Umfunde Riffe erbalt, durch die das Baffer eindringt, wird der Reffel insolge plogliche Dampfbildung leicht explodieren. Auf Die verschiedenen Mittel, welcht gur Berhütung des Reffelfteins vorgeschlagen find, bier einzugeben murbe zu weit führen.

Bon großer Bedeutung für die Technik ist der Einfluß harm Basser auf Seisenlösung. Die Seisen werden nämlich in Bassa worin Erdsalze oder Salze schwermetallischer Dryde gelöst sind, pr legt, indem die organische Saure sich mit der erdigen oder schwa metallischen Basis verbindet und als unlöstiches Gerinnsel aussicheidet, während das Alkali an die Säuren der im Wasser gelösten Salze tritt. Die genannten Basen sind im Wasser entweder an Kohlensaure gebunden und als kohlensaure Salze in überschüssiger Kohlensaure löstich oder an andere Säuren, mit welchen sie an und sür sich löstiche Salze bilden. Durch Verdunstung oder Erhigung geht die freie oder halbgebundene Kohlensäure weg, und die kohlensauren Salze sallen nieder. Man unterscheidet deshalb vorübergehende und bleibende Härte, erstere dem Wasser durch Kochen benehmbar, letztere aber nicht.

Es gibt eine sehr große Zahl von gewerblichen Anstalten, in denen beträchtliche Mengen von Seise gebraucht werden. Außer zum Waschen dient Seise zum Seidenentschälungsprozeß, zum Entsetten der Wolle, zum Walken der Tuche, zum Schönen in der Türkischrotsärberei usw. Ein Nachteil der Anwendung harter Basser bei allen Geschäften, worin Seise gebraucht wird, besteht in der Zerstörung eines nicht geringen Anteils Seise. Die gebildeten Erdseisen wirken weder durch Bildung von zartem Schaum mechanisch, noch können sie als unlösliche Körper chemische Wirkung äußern. Mit der Vildung eines jeden Aquivalents Erdseise ist aber die Zerstörung eines Aquispalents Alkaliseise gegeben.

Es treten in die Seife für je 31 Teile Natron ober 47 Teile Rali 28 Teile Ralterbe ein. Enthielte ein Baffer 3. B. im Liter 0,07 g Ralterbe, so zerlegt es eine Menge Natronseife, in welcher 0,0775 g Natron enthalten find. Man barf aber annehmen, baß ber Natrongehalt der Kernseifen durchschnittlich 7 bis 8% beträgt, sodaß 0,075 g Natron in 1 g Seife enthalten find. Ein Liter von bem angenommenen Raltgehalt wird alfo 1 g Seife zerstören und in unwirtjame Kalkfeife verwandeln. Auf 500 1 oder 1000 Bfd. folden Baffers wird daher 1 Bid. Seife verloren gehen. In Baichanftalten wird durchschnittlich auf 300 Pfd. weichen Baffers 1 Pfd. Seife gerechnet, auf 1000 Pfd. also 31/2 Pfd. 1000 Pfd. Baffer von ber vorausgesetten Sarte machen aber überdies 1 Bib. Geife unwirksam, und es werden auftatt 31/2 Pfb. 41/2 Pfb. Geife notig, mas einer Bergendung von 23 % entspricht. Die Stadt London braucht monatlich 1000 Tonnen Seife, die Barte des Themsewassers ist größer, als die in unserem Beispiel angenommene; sei sie aber nur ebenso groß, fo ließen fich mit Einführung weichen Baffers anftatt bes bei weitem am meisten gebrauchten Themfewaffers 230 Tonnen Seife monatlich ersparen, das ist ein Wert von 11 500 £, wenn die Ione Seise zu 50 £ angesetzt wird. Im Jahre beträgt dies 138 000 £ ode 2 760 000 Mt. In solchen Rechnungen sind natürlich Unsicherheim dis zu gewissen Grenzen unverweidlich; in der obigen sind alle Ansiseeher zu niedrig als zu hoch gegrissen. Bon andern wird der durch die Härte des Themsewassers beim Waschen von Leinenstossen mit standene Berlust sogar auf 43 % vom Gesamtverbrauch der Seizgeschäpt. 1)

Um den Härtegrad eines Wassers zu ersahren, bedient man sid einer Seisenlösung von bestimmtem Gehalt. Die Härte des Basser wird bestimmt durch die Menge Seisenlösung, welche erforderlich si, die im Basser gelösten Salze der Erdkalimetalle in unlösliche settsame Salze überzusühren. Den Wirkungswert der Seisenlösung hat man so gewählt, daß 45 cem derselben eben hinreichen, um in 100 cen einer Barumchloridlösung, welche eine 0,0012 g Kalziumoryd äguvalente Menge Barumchlorid enthält, bei frästigem Umschützeln einen dichten weißen Schaum hervorzurusen, der mindestens 5 Winnere lang hält.2)

Trübes, unreines Wasser läßt sich sür technische Zwecke bard Stehenlassen und nachherige Filtration durch Sand reinigen. Substanzen, welche in dem Wasser ausgelöst sind, werden durch Filtration nicht sortgeschasset. Auch noch so oft wiederholtes Filtrieren wird aus dem Meerwasser nicht die Salze entsernen und es zu füßem Basse machen. Bolltommen reines Wasser kann aus dem Basser, wie es di Natur liesert, nur durch Desissation erhalten werden, d. h. dadurd daß man das Wasser zum Sieden erhist und die entstandenen Dampie in geeigneter Borrichtung wieder zu Wasser verdichtet.

Bei der Seisenfabrikation hat die Beschaffenheit des Wassers keinen sehr wesenklichen Einsluß, und wenn man zuweilen die Behauptung hört, daß ein Sud Seise wegen schlechter Beschaffenheit des Basser nicht geraten ist, so kann man eine solche Behauptung ohne weitert als nicht zutressend zurückweisen und muß die Ursache des Mistingens in andern Gründen suchen. Das Wasser dient in der Seisensiedem lediglich zum Auslösen der Alkalien. Wird in kohlensaurehaltiges Wasser kauftisches Alkali gelöst, so verwandelt sich eine entsprechende

¹⁾ Bgl. Bollen, Die chemische Technologie des Wassers, Braunschweig 1862 S. 56.

⁴⁾ Die Aussichrung des Berfahrens siehe bei Post, chemisch-technische Inc. 2. Anfl., Braunschweig 1888, E. 15.

Der Ralf. 229

Wenge des letzteren in kohlensaures Alkali und hat damit aufgehört, fähig zu sein, neutrale Fette zu verseifen; dient kohlensaurehaltiges Wasser bei der Laugenbereitung, so verwandelt sich eine äquivalente Wenge Atkalk in kohlensauren Kalk und wird dadurch unwirksam. Es hat dies jedoch nicht viel zu bedeuten, da der Kalk stets im Übersschuß zugesetzt wird. Berwendet man gipshaltiges Wasser zur Laugensbereitung, so setzt sich der Gips (schweselsaurer Kalk) mit den kohlensauren Alkalien um; es bilden sich kohlensaurer Kalk und schweselsaures Alkali, welches für den Verseifungsprozek unwirksam ist.

Der Ralk.

Der gebrannte Kalk (CaO), wie ihn die Kalkbrennercien liefern, ift das Dryd des Metalles Kalzium. Weder das Metall selbst, noch sein Dryd kommen als solche in der Natur vor; dagegen gehören die Berbindungen dieses Metalles mit Säuren zu den in größter Menge und in größter Berbreitung vorkommenden Stoffen. Im Mineralreiche sindet sich der Kalk hauptsächlich mit Kohlensäure und Schwefelsäure verbunden und in vielen Silikaten. Die Mineralien Kalkspath, Marmor, Kreide, Kalkstein, ferner der Kalksinter und die Tropfsteine sind im wesentlichen kohlensaurer Kalk; der Mergel und der Dolomit enthalten kohlensauren Kalk, und es gibt keine Ackerkrume, in welcher nicht kohlensaurer Kalk vorkommt. Der Gips ist schwefelsaurer Kalk.

Das im Innern der Erde mit Kalksalzen zusammentreffende kohlenssaurehaltige Wasser nimmt kohlensauren und schweselsauren Kalk auf und wird dadurch zu hartem Wasser. Aus dem Wasser gelangen Kalksverbindungen in die Pflanzen, aus diesen und dem Wasser in den tierischen Organismus. Die Asche der Pflanzen enthält kohlensauren, phosphorsauren und schweselsauren Kalk; die Gierschalen, die Schalen der Austern und Muscheln bestehen fast ganz aus kohlensaurem Kalk, und die Knochen enthalten über die Hälfte ihres Gewichtes phosphorssauren und kohlensauren Kalk.

Wird kohlensaurer Kalk (CaCO3) auf 600 bis 800° C. erhitt, so entweicht die Kohlensaure, und Kalziumornd bleibt zurück. Hierauf besruht der Prozeß des Kalkbrennens. Steigt die Temperatur beim Brennen zu hoch, so sintert der Kalkstein äußerlich vermöge seines Tongehaltes, die Kohlensaure kann infolge dessen aus dem Kern

nicht entweichen: es ergibt sich totgebrannter Kalk. Bleibt be Temperatur zu niedrig, so wird der Kalkstein gleichfalls nicht die den Kern zerlegt: der Kalk ist nicht gar gebrannt. Trop des de beutenden Gewichtsverlustes, welchen der kohlensaure Kalk beim Brenze erleidet — er verliert über $40^{\circ}/_{\circ}$ am Gewichte — vermindert sich doc sein Bolumen nicht sehr bedeutend. Der gebrannte Kalk bleibt ab eine poröse Masse zurück.

Im völlig reinen Zustande ist die Kalkerde weiß; der gewöhnlich gebrannte Kalk aus Kalkstein hat meistens eine graugelbliche Ferzund enthält immer etwas Ton, Eisenoryd, Bittererde und Alkali. But gebrannter Kalk mit Wasser besprengt oder einen Augenblick ins Basse getaucht, so zieht sich das Wasser in die pordse Masse hinein, es w solgt die chemische Bereinigung des Wassers mit dem Kalke, der Kalkzersällt zu Pulver, er wird zu Kalkhydrat (CaH2O2). Diese Uwwandlung des Kalkes in Hydrat wird das Löschen des Kalkes er nannt. Bei dieser Operation wird so viel Wärme frei, daß Schieppulver dadurch entzündet und Holz verkohlt werden kann.

Kalt, welcher sich rasch unter bedeutender Wärmeentwickelung mit Bolumvergrößerung löscht, dabei zu einem zarten, seinen, unsühlbare Pulver zerfällt und einen setten, schläpfrigen, sich zähe ansühlenden Brei liesert, heißt setter Kalt, solcher, der umgekehrt ein raubel körniges Kalkmehl und einen sogenannten kurzen Brei liesert, magen Kalk. Lehterer ist zur Laugenbereitung nicht zu empsehlen. Dagerfeit wird verursacht durch die Gegenwart von Bittererde mit Silikaten, namentlich denen der Tonerde.

Der Kalk muß, da er unter Aufnahme von Wasser und Kobler säure aus der Lust zerfällt und unwirksam wird, srisch verwandt ide unter Lustabschluß ausbewahrt werden. Am besten ist es, ihn m Wasser zu einem steisen Brei zu löschen und diesen in eine aus gemauerte Grube zu bringen. Hier hält er sich monatelang, und me die oberste Schicht, welche mit der Lust in Berührung steht, nimm Kohlensäure auf. Wenn der Grube längere Zeit hindurch tein kal entnommen war, so muß man diese obere Schicht entsernen, da staut Laugenbereitung untauglich ist.

Der Kalt dient bei der Seifensabrikation dazu, die kohlenkaus-Alkalien in kaustische überzusühren. Sein Wert ist bedingt durch seine Gehalt an Lipkalk. Er läßt sich in folgender Weise ermitteln: 10 z Apkalk werden mit Wasser in einer Reibschale gelöscht, dann war 10 prozentiger Zuckerlösung übergossen, hierauf in einen 1/2 Liertolden gespült, mit 10 prozentiger Zuckerlösung bis zur Marke aufgesüllt und 24 Stunden unter häusigem Umschütteln stehen gelassen. Darauf filtriert man, nimmt von dem Filtrat 50 ccm, färbt diese mit Lackmustinktur blau und titriert dann mit Normalschwefelsäure bis zur Rotfärbung. Multipliziert man die gebrauchten Kubikzentimeter Säure mit 0,028 × 10, so erhält man die Prozente Apkalk. Ein guter Kalkstein soll nicht unter 82%, womöglich über 86% Kalziumoryd enthalten.

Das Rochfalz.

Das Kochsalz ober, wie der Chemiter es nennt, das Chlornatrium (NaCl), ist für die gesamte Industrie von der größten Wichtigkeit. Es ist die Duelle für fast sämtliches Natron, welches in der Technik verwandt wird, serner für alles Chlor, alle Salzsäure, allen Chlorkalk, alle sonstigen chlorhaltigen Erzeugnisse usw. Unmittelbar als solches wird es gebraucht in der Seisensabrikation, zum Gerben, zum Glasieren von Tongeschirr, bei metallurgischen Prozessen, zum Konservieren von Holz, Nahrungsmitteln usw.

In der Natur kommt das Kochsalz in unermeskicher Menge vor, sodaß wir nie gezwungen sein werden, es künstlich darzustellen. Im Meerwasser ist es in einer Menge von ungefähr 2,7% vorhanden; als Steinsalz bildet es oft äußerst mächtige Lager und ist in den daraus entstehenden Salzquellen, den Salzsolen, enthalten. Große Steinsalzlager sinden sich in den preußischen Provinzen Brandenburg, Sachsen (Staßsurt und Schönebeck), Posen und Schleswig-Holstein, in Bayern (Berchtesgaden), Steiermart und Tirol (Hall, Hallein, Ischl), in Galizien (Wieliczka) und Siebenbürgen, Spanien (Katalonien) und Amerika; am ärmsten an Steinsalz ist Rußland.

Die Methoden, welche zur Gewinnung des Kochsalzes angewandt werden, sind wegen der mannigsachen Berhältnisse seines Borkommens sehr verschieden. Die Gewinnung von Salz aus Meerwasser wird besonders am Atlantischen, Mittelländischen und Adriatischen Meere dis zum 48.º nördlicher Breite betrieben. Man gewinnt es durch freiwillige Berdunstung des Meerwassers in den sogenannten Salzgärten. Diese bestehen aus einem System flacher Teiche, in welchen das Meerwasser über eine große Fläche ausgebreitet der Luft und den Sonnenstrahlen ausgesetzt wird. Das Basser gelangt zuerst in ein größeres

Baffin, in welchem es fich flart und die erfie Rlarung frattfindet Mus bemielben fließt es nach und nach und fehr langfam durch verichiedene Reservoirs, welche immer mehr an Broke abnehmen. In Meerwaffer ift eine Auflofung vericbiebener Salze, von benen bas Rochfalz das überwiegende ift. Außerdem find noch andere Salze ba Alfalien, fowie auch alfalische Erben vorhanden. Bei bem Durch fließen burch die verschiedenen Bassins scheibet fich zuerst ber toblenfaure Ralt aus dem Baffer ab; bei weiterer Kongentration lagert fic eine beträchtliche Menge von ichwefelfaurem Kalt (Gips) ab. Sat bit Konzentration 250 B. erreicht, fo findet fich feine Spur mehr von diefem Salze in der Fluffigfeit, und nun beginnt bas Rochfal; aus gutriftallifieren. Dan lagt bas Sals fich rubig ausscheiben, bis bi Mutterlange ungefähr 30 0 B. ftart geworben ift. lettere entfernt werden, da das noch austriftallifierende Sals # itart burch Magnesigials vernnreinigt sein wurde. Die Mutterlaug ließ man früher meift unbenugt ins Meer fliegen; in neuerer get ift fie in Frankreich Gegenstand forgfältiger Berarbeitung ge worden, da man aus ihr eine große Menge wertvoller Produfte go winnen fann.

Das Steinsalz wird, wenn die Lager mächtig und rein genu sind, bergmännisch entweder durch Stollen (horizontale Gänge, du von außen zu dem Salzlager geführt werden), oder durch Schacht (senkrechte Gruben) gewonnen. Bestehen die Salzstöcke nicht aus dichten Salzmassen, ist das Salz vielmehr durch eingemengten Im, Gips, Mergel u. dergl. verunreinigt, daß es für sich nicht bergmännisch gewonnen werden kann, so werden in den Stöcken Höhlungen (Kammern) ausgearbeitet, die man durch zugeleitetes Tagewasser füllt, um so eine Lösung des Salzes, eine Sole, zu erhalten, die dam zum Bersieden kommt. Man bezeichnet dergleichen Einrichtungen als Laugwerke oder Sinkwerse.

Um aus den auf die eine oder andere Beise erhaltenen Solen das Kochsalz zu gewinnen, muß das Basser entsernt werden. Warn die Solen reine Lösungen von Kochsalz, so wäre die Gewinnung der legteren eine sehr einsache Sache; die Solen enthalten aber neben Kochsalz noch eine große Menge anderer Salze. Man kann lesten in zwei Klassen teilen, in solche, die sich dei dem Verdampsen vor dem Kochsalz ausscheiden, und in solche, die in der Munerlause bleiben. Zwischen beiden wird das Kochsalz herausgenommen. Bem die Solen gesättigt sind oder doch eine bedeutende Konzentianse

haben, wird die Verdampsung ohne weiteres in Pfannen über Feuer aussgesührt; die schwachen Solen werden dagegen erst durch Eisbildung oder durch Verdunstung an freier Luft reicher gemacht: sie werden gradiert.

Da eine bedeutende Kälte erforderlich ift, um Eisbildung in Lösungen von erheblichem Salzgehalte zu bewirken, so kann ber Frost nur in fehr kalten Rlimaten regelmäßig bazu benutt werden. Es geichieht auch nur auf einigen Salinen in Rufland. Das gewöhnliche Berfahren der Gradierung von schwachen Solen besteht darin, daß man aus letteren Waffer mit Silfe geeigneter Vorrichtungen verdunften lakt. Sie wird ausgeführt in der Beise, daß man die schwachen Solen in Refervoirs bringt, welche über Banben von Schwarzdornen stehen, und sie aus diesen, je nachdem die Luft trocener oder feuchter ift, in größerer ober geringerer Menge über die Dornen tröpfeln läßt. Das Gradieren wird, wenn nötig, mehreremale wiederholt. sehen davon, daß Wasser verdunftet, erleidet die Sole bei dem Fallen auch schon eine chemische Beränderung. Die Dornen überziehen sich allmählich mit biden Rruften folder Salze, die in der Sole gelöft enthalten waren, aber schwerer loslich find als Rochsalz. Die Steinfrusten bezeichnet man als Dornenstein; sie bestehen meist aus schwefelfaurem Ralt (Gips), tohlenfaurem Ralt und wenigen andern Salzen, auch geringen Spuren von Rochfalz.

Die durch Gradierung oder von vornherein hinlänglich konzentrierte Sole gelangt jum Berfieden, nachdem fie fich in großen Behältern geklart hat. Die Solen, welche im gesättigten Buftande zutage gefördert werden, liefern bei der Berdampfung gleich anfangs ein genügend reines Salg, mahrend die meisten gradierten Solen, die viel weniger rein und niemals vollständig gesättigt sind, zuerst eine erhebliche Menge von Schlamm und von schmutigbraunem Schaum abicheiden. Der Schaum besteht aus einer dem Erdharz ähnlichen Masse; der Schlamm enthält hauptsächlich schweselsauren Ralf und schwefelsaures Natron. Um die Berunreinigung des Salzes durch biese Körper zu verhindern, läßt man den Verdampfungsprozeß, wenn es die Beschaffenheit der Sole erfordert, in zwei Abteilungen zerfallen, die man mit ben Namen "Stören" und "Soggen" bezeichnet. Unter "Stören" verfteht man die Verdampfung der Sole bis zur Sättigung in Siedehite, wobei Schaum und Schlamm, die fich ausscheiben, entfernt werden, unter "Soggen" bagegen bie fortgesette Berdampfung der gefättigten Sole jum Zwecke der Abscheidung des Kochsalzes.

Das sich ausscheidende Salz wird mit langen Krücken an den Rand der Pfanne zusammengezogen und dann herausgehoben. Es ist ansangs rein und weiß, wird aber bei sortgesetztem Soggen immer unreiner, je mehr sich die fremden Bestandteile der Solen in der Mutterlauge konzentrieren. Deshalb sortiert man es zu verschiedenem Gebrauch und beendigt das Sieden, sobald es zu unrein wird.

Das Salz, welches nach den bisher beschriebenen Bersahrungsweisen gewonnen wird, ist gewöhnlich ziemlich rein und enthält ur solche fremden Bestandteile, die bei den meisten Anwendungen ur schädlich sind. Es wird deshalb größtenteils ohne weitere Reinigus verbraucht; nur Seesalz raffiniert wan in einigen Ländern.

Das reine Rochfalz ift farblos, burchfichtig und glasglangenb; gewöhnlich ericheint es infolge feines Aggregatzustandes nur duch icheinend oder undurchsichtig und weiß. Es ichmedt rein falgig und ift geruchlos. Es schmilgt in schwacher Rotglubbige und verbampft in noch höherer Temperatur. Es lost fich leicht in Waffer und jeim dabei die Eigentumlichkeit, daß fich die Löslichkeit durch Erhobun ber Temperatur nicht bedeutend vergrößert. Rach Boggiale lofe 100 Teile Baffer bei 0° 35,52, bei 25° 36,13 und bei 109,7° C 40,35 Teile Rochfalz. Gehr ftarker Beingeift loft nur eine geringt Menge von Rochfalg auf. Es triftallifiert aus feiner Auflojung # Baffer bei Temperaturen über 00 ohne Aufnahme von Kriftallmaffe in Bürfeln, beren Lamellen bei raicher Kriftallisation eine germgt Menge von Lofung einschließen. Solche Rriftalle verkniftern, weut man fie bis auf 250° C. erhist. Sie werden bann burch ben en stehenden Bafferdampf, welcher bei biefer Temperatur einen Ernd von 25 Atmosphären ausübt, auseinandergesprengt.

Die solgende Tabelle zeigt das spezifische Gewicht der Kochsallösungen von verschiedenem Gehalt:

Spey. Gewicht	Pro- gente	Spez. Gewicht	Pro- gente	Spezicht	Pro-	Epry. Grividit	Pro-
1,00725	1	1,05851	8	1,11146	15	1,16755	22
1,01450	2	1,06593	9	1,11938	16	1,17580	23
1,02174	3	1,07335	10	1;12730	17	1,18404	24
1,02899	4	1,08097	11	1,13523	18	1,19228	25
1,08624	5	1,08859	12	1,14315	19	1,20098	26
1,04366	6	1,09622	13	1,15107	20	100000	
1,05108	7	1,10384	14	1,15931	21		

Das Kochsalz sindet in der Seisenfabrikation Berwendung zur Trennung der Seise vom Glyzerin, überschüssigen Wasser und Berunzeinigungen, um die Wirkungen zu kaustischer Lauge aufzuheben, zum Kürzen und Härten von Leimseisen und als "Füllungsmittel".

Es bleibt noch übrig zu erwähnen, daß das Salz in den Länsdern, in denen es einer Steuer unterliegt, zu gewerblichen Zwecken steuerfrei abgegeben zu werden pflegt, nachdem man es zuvor als Nahrungsmittel untauglich gemacht, es denaturiert hat. Diese Denaturierung besteht darin, daß man dem Salze verschiedene Subsstanzen zusetzt, deren Wahl von der Verwendung, welche das Salz sinden soll, abhängt.

Die Maschinen

าการ์

Gerätschaften zur Seifenfabrikation.

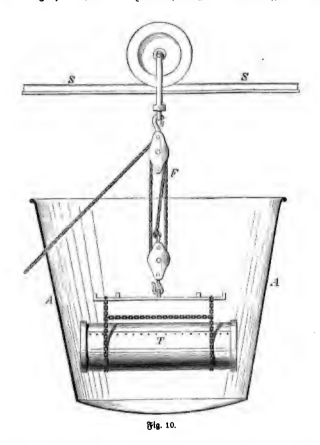
Die Afder.

Die Laugenbereitung erfolgt heute in zweierlei Weise: entweder durch bloßes Auflösen der Atalkalien oder durch Atendmachen der Lösungen von kohlensauren Alkalien. Für die erste Art sind keine besonderen Einrichtungen erforderlich; doch ist das Herausschlagen der kaustischen Soda aus den Trommeln eine sehr lästige Arbeit. Ram sindet daher jetzt vielsach Vorrichtungen, welche gestatten, die noch in den Trommeln besindliche Soda aufzulösen. Vielsach ist es Gebrauch, daß man die Sodatrommeln, nach Entsernung der Vodens und Kopistücke, auf einen im Kessel oder Bassin besindlichen erhöhten Rost legt, Wasser darüber bringt und dieses anwärmt. Nach einigen Stunden hat sich das Atnatron gelöst; die leere Hülse wird herausgenommen und die Atnatronlösung auf die Grade eingestellt, die zum Sieden ersorderlich sind. Man hebt die klare Lauge ab, gibt sie in die Laugenrescrvoire und verdünnt den verbleibenden Schlamm zu schwächeren Laugen, die dann zum Sieden von Kernseisen Verwendung sinden.

Eine zwecknäßige Vorrichtung zum Auflösen der Trommelsoda ist auch die in Fig. 10 abgebildete. Über dem Auflösekessel A wird eine Eisenschiene S in entsprechender Höhe in die Siedereiwände eingemauert, sodaß sie genau über die Mitte des Kessels führt. Auf dieser Schiene läuft eine große eiserne Rolle (ungefähr 30 cm im Durchmesser), an der ein Flaschenzug F befestigt ist. An dem unteren Ende des letzteren besindet sich ein starker Haken, in dem ein ca. 5 cm dicker Eisenstab mit umgebogenen Enden in horizontaler Richtung hängt.

Soll eine Trommel T entleert werden, so wird sie mit einem großen eisernen Hammer auf allen Seiten geschlagen, damit die Soda in der Trommel Risse bekommt. Dann werden in die beiden Böden mit einem Beil, dicht am Trommelrand, handgroße Löcher hineingehauen, hierauf zwei Ketten um die Trommel herumgelegt und letzere danach

an den horizontalen Eisenstab gehängt. Hierauf wird die Trommel mittels des Flaschenzuges bis über den Rand des Auflösekessels hinsaufgezogen. Sodann wird die Rolle weiter geschoben, bis sie mitten über dem Kessel sich befindet. Ist dies erreicht, wird der Flaschenzug soweit nachgelassen, daß die Trommel im Kessel sich ungefähr in seiner halben höhe besindet. Hierauf läßt man Wasser mittels der



Wasserleitung darauf lausen. Bon Zeit zu Zeit zieht man die Trommel in die Höhe, um die gelöste Soda in den Kessel lausen zu lassen. Die ganze Arbeit, das Auslösen der Trommel inbegriffen, dauert höchstens 2 Stunden, wobei das Hineinschaffen der Trommel höchstens 10 Minuten ersordert.

In vielen Fabriken ist statt ber Gisenschiene 8 ein I-Träger angeordnet, auf welchem sich an Stelle ber großen Rolle eine sogenannte Lauftage bewegt, in die der Flaschenzug ober ein anderes Seberen hineingehängt wird.

Bird die Lauge aus den kohlensauren Alkalien durch Kalleinstellung bereitet, so sind mehr Gerätschaften erforderlich. Am lecktesten und schnellsten geht dann die Langenbereitung mit Damps pe sich. Man gebraucht für einen Gang 3 bis 5 Ascher. Dies sind Gesäße aus Gußeisen oder ca. 4 mm starkem Schmiedeeisen und mei viereckig. In jeden Ascher legt man ein offenes Dampfrohr, das die auf den Boden reicht.

Hat man keinen Dampf zur Berfügung, so empfiehlt es sich neben den Aschern einen mit Feuerung versehenen Kessel anszustellez und zwar so, daß sein oberer Rand mit dem oberen Rand der Nicht in einer Höhe steht. In diesem Kessel wird die Einstellungslaup siedend gemacht und dann auf das in dem einen Ascher besindlicktohlensaure Alfali gegossen. Unter Krücken löst sich letzteres schuld Ist dies erfolgt, so gibt man den ersorderlichen Kalk zu, wodurch das Ganze wieder zum Sieden gebracht wird. Das Einstellen im Kesse selbsst hat große Schattenseiten, da sich leicht Kalkschlamm am Bode seltsegt. Der Schlamm erhärtet, und bald sind die Böden gesprenz oder verbrannt.

Bill man im Ressel selbst die Einstellung vornehmen, so mes unbedingt ersorderlich, daß man über demselben einen eisenm Kasten (von ca. 60 cm Länge, 60 cm Breite und 60 cm Höhe) ma siebartig durchlöchertem Boden so aufhängt, daß er nach dem Juliedes Kessels in die Lauge hineinragt. In dieses Sieb wirft man der Kalt und läßt ihn darin sich löschen. Man erreicht auf diese Beise daß weder Steine in die Lauge kommen, noch sich Ansape au Kesselboden bilden und daß die Lauge selbst sich rasch und gut abses

Hier und da sindet man auch noch Ascher mit Doppelboden. Gewöhnlich benutt man sie, um den Kalkschlamm abzuwässern; des soll sich diese Art Ascher nicht besonders bewähren.

Um aus Holzasche Lauge zu bereiten, verwendet man meist usch mit Doppelböden. Gewöhnlich sind es stehende, oben offene Holzasser, in denen sich einige Zentimeter über dem Boden, auf Lausernhend, ein Seiheboden besindet. Dicht über dem wirklichen Bodeist ein Hahn zum Abzapsen der Flüssigkeit angebracht. Auf der Seiheboden legt man ein Stück sehr grobes Leinen, daraus eines zerschnittenes Stroh, und auf dieses bringt man die Holzasche, die man zuvor mit Kalkstaub innig gemischt und dann etwas angesenden hat. Bei dem Einlegen dieses Gemisches muß man es gleichmäßig fesistampfen.

Das Aschersaß wird bis auf ungefähr 30 cm vom oberen Nande an gefüllt. Auf das so hergerichtete Faß gießt man nun nach und nach Basser oder schwache Lauge in dem Maße, wie die Flüssigkeit einzieht, und endlich soviel, daß sie mehrere Zentimeter über der Asche stehen bleibt. Während des Eingießens muß man den Abzugshahn offen lassen, damit die Lust aus den Poren der Asche entweichen kann; erst wenn die Lauge abzusließen beginnt, schließt man ihn. Noch besser ist es, in den Ascher eine hölzerne Röhre zu stellen, die bis unter den Seiseboden reicht; sie gestattet der Lust den Austritt.

In neuerer Zeit sind zur Laugenbereitung mehrsach Hilfsmaschinen, wie Krückmaschinen u. dergl., empsohlen worden; doch scheint sich teine derselben recht bewährt zu haben, da die einsache eiserne Sandkrücke sast überall noch in Gebrauch ist.

Um die Laugen aus den Aschern in die Reservoire zu leiten, ienen am besten Heber, und um die Laugen aus den Reservoiren in die Siedekessel oder in darüber besindliche Behälter zu bringen, verwendet man zweckmäßig Pumpen.

Die Siedekeffel mit Bubehör.

Zum Sieden der Seisen bedient man sich runder, tieser Kessel, die meistens aus Schmiederisen hergestellt sind. Diese Siedetessel haben gewöhnlich eine etwas konische Form und eine sehr verschiedene Größe, von 500 bis 10 000, ja bis 20 000 kg und mehr Sudgröße. Form und Größe richten sich nach dem persönlichen Geschmack und den lotalen Berhältnissen; doch sind größere Kessel, desonders solche von 5000 kg Sudgröße die gebräuchlicheren, und ist eine Kegelsorm (Fig. 11), bei welcher der obere Durchmesser ziemlich gleich der Höhe und der untere Durchmesser etwa gleich zwei Dritteilen des oberen ist, die gewöhnliche. Die Kessel haben gewöldten Boden und werden meist so eingemauert, daß ihr oberer Teil 100 bis 110 em über der Sohle des Siederaumes hervorragt. Bei manchen Kesseln ist der obere Teil sast zylindrisch geformt und nur der untere Teil konisch. Dies zylindrische Oberteil, der sogenannte Sturz, wurde, da er nie mit den Heizgasen in Berührung kommt, früher gewöhnlich aus Holz

ober Mauerwerf (Cement) hergestellt; heute macht man ben ge Reffel aus Eisen. Figur 12 zeigt eine berartige Reffelform.



beliebt find auch geteilte, zum Zusammenschrauben eingerichtete Ri (Fig. 13); Dichtungsmaterial ist Gummi oder Afbest.

Das Sieden selbst geschieht entweder mit Dampf oder mit birektem Fener.

Bei Berwendung von offenem Feuer pflegt man die Anordnung so zu treffen, daß man die Heizgase unter den Kesselboden treten läßt, von dort nach oben und rund um den Kessel herum seitet und schließlich zum Schornsteinzug hinaussührt. Bei der hohen Temperatur der bei der Berbrennung der Kohle sich bildenden Heizgase und der geringen Wärmekapazität der Seisenmasse ist es erklärlich, daß der Kesselboden, wenn man ihn, wie häusig geschieht, unmittelbar



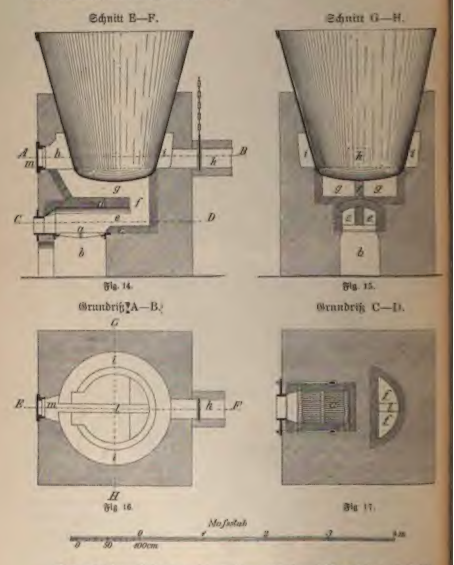
Big. 18.

über der Rostssäche anbringt, durch die "Stichssamme" gang bedeutend angegriffen wird und ein Anbrennen der Seise nur bei vorsichtigster Behandlung des Feners und fleißigem Durcharbeiten der Seise mit der Rührstange vermieden werden kann.

Durch rationelle Anordnung der Feuerungsanlage beseitigt man den schädlichen Ginfluß der Stichslamme, und zeigen Fig. 14 bis 17 eine derartige Kesseleinmauerungs- und Feuerungsanlage (nach Aug. Krull in Selmstedt).

Das Charatteristische dieser Anlage ist die Anbringung eines ichützenden Gewölbes zwischen bem Kesselboben und der Rostsläche,

jo daß die Flamme, ehe sie zum Resielboden gelangt, unter dem Gewölbe hinstreichend, ihre schärffte Sige abgibt und so, wenn aus immerhin noch mit sehr hoher Temperatur, doch der schädlichsten Bietung beraubt, den Kesselboden trifft.



Die auf dem Roste a, unter bem sich der Afchenfall b befindet, entwickelten Beiggase treten über die Feuerbrude e bin in den mit

einem seuersesten Gewölbe d überwölbten Kanal e, steigen am Eude bieses Kanals e in dem Vertikalkanale k nach oben und gelangen jetzt erst durch den Zug g unter den Kesselboden; sie ziehen unter dem Kesselboden hin, treten durch den aussteigenden Kanal h nach oben in den rings um den Kessel laufenden Seitenzug i und gehen bei k in den Schornsteinkanal. Die in den Zug eingesetzte Mauerwerkzunge l bewirkt eine gleichmäßige Verteilung der Heizgase. Zum Vesteigen der Züge behufs ihrer Reinigung dient ein luftdicht gesschlossens und gut verstrichenes Mauerloch m. Die Anordnung hat sich ganz gut bewährt und gestattet die Andringung aller etwa geswünschter Vorrichtungen, wie z. B. rauchsreie Verbrennung der Kohle, Ablahhähne für die Unterlauge und Seife u. dergl. m.

Für die Dimensionierung der Kanäle usw. ist zu bemerken, daß man für je 100 kg Sudgröße des Kessels ungefähr $^1/_{10}$ qm Heizssläche und $^1/_{150}$ qm Rostsläche rechnen kann, so daß beispielsweise für einen Kessel von 6000 kg Sudgröße (also einem Rauminhalt von etwa 9000 kg = 9000 l Wasser) eine Totalheizsläche von 6 qm und eine Totalrostsläche von $^2/_5$ qm zu rechnen wäre. Der Quersschnitt der Kanäle muß mindestens gleich einem Drittel der Totalsrostsläche sein; sedenfalls sind sie recht weit und geräumig und überall zugänglich anzuordnen und müssen von einem Manne besahren werden können, wie auch ganz besondere Ausmerksamkeit darauf zu verswenden ist, daß der Kessel selbst überall untersucht werden kann.

Für die Berechnung der Schornsteine kann man sich der Formel bedienen

$$Q = \frac{R}{V H}$$

wo Q in Quadratmetern den Querschnitt des Schornsteines oben an der Austrittstelle, H in Metern die (gewöhnlich angenommene) Schornsteinhöhe und R in Quadratmetern die Totalrostsläche bedeutet. Ist also beispielsweise H (die Schornsteinhöhe) zu 16 m angenommen, so ist der Schornsteinquerschnitt

$$Q = \frac{R}{V16} = \frac{R}{4},$$

also = dem 4. Teile der Totalrostsläche. Ebenso ist bei $25~\mathrm{m}$ Schornsteinhöhe der Schornsteinquerschnitt $Q=\frac{R}{5}$, d. h. $^1/_5$ der Totalrostssläche. Aus dem Schornsteinquerschnitt Q berechnet sich dann die

١

lichte Beite auf bekannte Beise: für runde Schornsteine ist bekanntlich Durchmesser

$$D = 1.13 V \overline{Q}$$

und für vieredige Schornsteine die Seitenlange des Vicreds

$$s = V \overline{Q}$$
.

Ist eine Feuerungsanlage vorhanden und soll die Schornsteinhöhe H berechnet werden, welche für diese Anlage nötig ist, so ändert sich die Formel in:

$$\mathbf{H} = \begin{pmatrix} \mathbf{Q} \\ \mathbf{R} \end{pmatrix}^2.$$

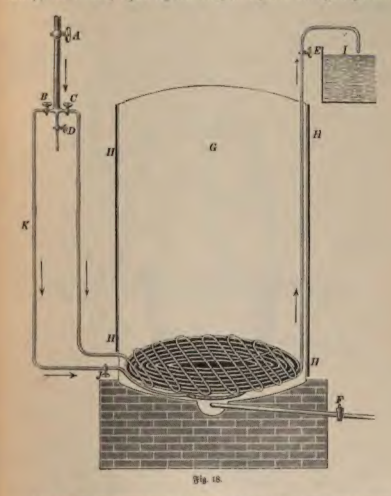
Diese Mittelwerte geben ganz brauchbare Resultate, und man geht, besonders wenn man den Schornstein noch etwas höher macht, als es die Rechnung ergibt, vollkommen sicher.

Das Sieben mit Dampf gewährt viele Annehmlichkeiten, der Berseisungsprozeß geht rasch von statten, die Kessel werden weniger angegriffen, alles Andrennen wird vermieden, und es Lassen sich so reinere und weißere Seisen erzielen. Im Auslande wird vielsach nur mit Dampf gesotten, während in Deutschland die Siedekessel wohl noch meist mit Feuerung versehen sind und sie nur in einigen Fabriken zugleich Dampseinrichtung haben.

In Amerika sind die Siedekessel in allen gut eingerichteten Seisensiedereien zugleich mit direktem und mit indirektem Dampf versehen. Fig. 18 zeigt eine solche Einrichtung. G ist der Kessel aus Schmiede eisen, HHHH ist eine 5 cm starke Holzbekleidung, um einem zu schnellen Abkühlen der Masse im Winter vorzubeugen. A ist der Berschlußhahn des Hauptdampsrohres, B und C ebenfalls Verschlußhähne der Nöhrenleitung, welche mit der direkten und indirekten Schlange verbunden sind, D Sicherheitshahn, E Regulierungshahn für das in der Dampsichlange sich kondensierende Wasser, I Laugenbehälter, F Abzugsrohr der Unterlaugen. Um das Zurückseigen von Lauge oder Seise nach beendigter Operation in das Dampsrohr K zu verhüten, dient der Verschlußhahn J.

Die angewandten Röhren richten sich in ihrer Stärke nach der Größe des Kessels; gewöhnlich nimmt man Röhren von 4 cm lichter Weite. Die Hähne A und D sind zur Sicherheit angebracht, um jedes Einströmen von Dampf in den Kessel zu verhüten, falls etwa

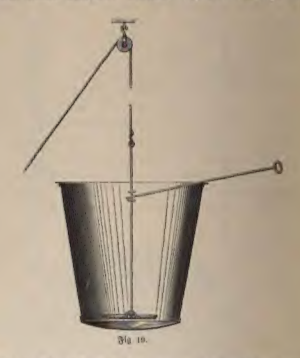
bie Sahne B und C nicht absolut bicht schließen. Nach Beendigung eines jeden Sudes schließt man also die Hahne A, B und C und öffnet den Hahn D; ist dann ber Hahn A undicht, so strömt der Dampf bei D aus, ohne irgend welchen Schaden anrichten zu können.



Daß man in Amerika mit Dampf allein siedet, während man bei uns meist glaubt, nicht ohne direkte Feuerung sertig werden zu können, hat seinen Grund darin, daß in ersterem Lande sast aussichließlich geschlissene Kernseisen gesotten werden, während unter der großen Anzahl von Seisen, die in Deutschland hergestellt werden, verschiedene sind, bei denen gegen Ende des Siedens viel Wasser

(Phlegma) verdampft werben muß und hierzu bei der Tiefe ber Siedekessel und der Zähigkeit der Seifenlösung eine ziemlich hohe Temperatur ersorderlich ist.

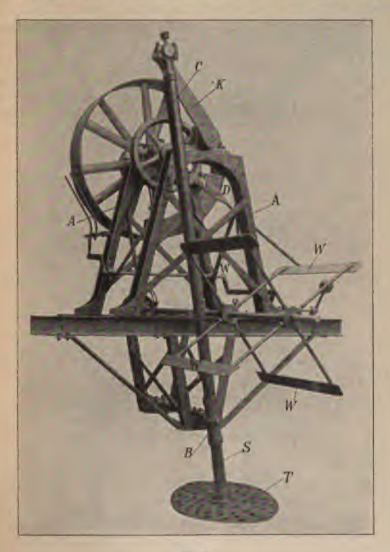
Im übrigen sei darauf hingewiesen, daß die mit der Einsührung der Fettsäuren und der Karbonatverseisung in die Seisenindustrie verdundene tiefgreisende Anderung natürlich auch eine Anderung des Berseisungsprozesses mit sich gebracht hat, bei welcher die Anwendung von Damps von großem Borteil ist. Da die Anzahl der Fabriken, welche nach der neuen Methode arbeiten, sich von Tag zu Tag ver-



größert, so ist die Zeit nicht allzusern, wo auch bei uns in Deutschland alle größeren und auch viele kleineren Betriebe mit Damps sieden werden. Es soll hier jedoch auf die Anlage selber (Dampsichlange Rührgebläse usw.) nicht näher eingegangen werden.

Das Krüden ber Seifen beim Sieben, sowie das Einkrücken von "Füllung" in die fertige Seife wurde noch vor einigen Jahren in der meisten deutschen Seifensabriten durch Handkrücken bewirft, eine setz mühsame Arbeit. Eine Berbesserung dieser Berfahren bedeutet bir durch Fig. 19 dargestellte Borrichtung.

An der Dede der Siederei, ungefähr über dem Mittelpunkte bes Reffels, ift an einem Tauende eine in einem fraftigen Bugel sitende



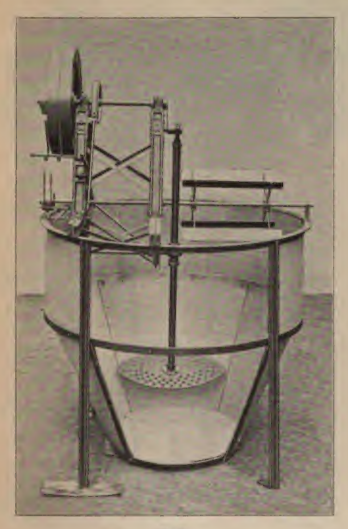
Big. 20

Holgrolle beseftigt, über die ein Tau läuft. An biesem Tau hangt bie in Eisen ausgeführte Krude, beren Stiel ungefähr vom Reffelboden bis jum Reffelrand ober noch eine Kleinigkeit höher reichen muß. Etwas unter dem Kesselrand, ungefähr über dem gewöhnlichen Niveau der zu füllenden Seife, ist mittels einer Iosen Duerschraube oder Gabelung in den Krückenstiel eine Führungsstange eingeschaltet, mit deren Silse man die Krücke nach jeder Richtung dirigieren, nötigens sauch hinabdrücken kann; die Krücke fällt aber schon durch ihr eigenes Gewicht herunter, wenn es auch nicht sehr bedeutend zu sein und nicht 15 bis 20 kg zu übersteigen braucht. Der Teller der Krücke hat ca. 60 cm im Durchmesser und ist sest oder in Scharnieren beweglich. Ein oder zwei Arbeiter ziehen die Krücke mittels des Taucs in die Höhe, während einer die Leitung der Krücke besorgt.

Auch diese Methode ist ziemlich umständlich, zeitraubend und beschwerlich. Man hat daher Krückwerke oder Krückmaschinen konstruiert, die für Kraftbetrich eingerichtet und sehr leistungsfähig sind; die kleineren sind auch wohl von Hand zu betreiben.

Rig. 20 zeigt ein solches Krückwert von Louis Brocks in Leipzig-Lindenau. Es wird benutt, um beim Beginn bes Siedens ben Berband ichneller herbeizuführen, ferner um beim Sieben ber Seife felbst bas Anseten von Scife ober Barg an ben Reffelhoben ju verhindern, sowie auch jum Fullen ber fertigen Seife. Fig. 21 zeigt, wird es oben auf dem Rand bes Reffels befestigt. Die wesentlichen Teile sind folgende: die beiden Bocke A und A mit bem unten befindlichen Sprengwert B, welches zur Aufnahme ber Führungsstange C bient, die Rurbel K mit Belle, Die Krückstange 8 mit Teller T, die Bremsvorrichtung D, die beiden Riemscheiben und ber Wehrapparat W, welcher in zweierlei Beise gebaut wird einmal zwischen ben Bocken und zweitens außenliegend, um meggenommen werden zu können, wie es in Fig. 21 bargestellt ift. Der Apparat macht ca. 35 Touren pro Minute. Da öfter ber Anjas fleiner ift, sodaß die durchzufruckende Seife nicht bis zur Sohe des Rrudtellers gelangt, fo murde die Seife von bem herabgebenben Teller geschlagen werden und heraussprigen; um dies zu vermeiben, nimmt man den Bremshebel zur Hand und bremft in dem Augenblick, wo ber Teller auf die Seife ichlagen will. Die Bremfe wird auch benutt, wenn ein Arbeiter in den Keffel steigen muß, um ihn zu reinigen. Der Bremshebel muß dann angehangen werden, damit ber Riemen nicht auf der Festscheibe das Krückwerk in Bewegung bringen und den Arbeiter verlegen fann. Die Bauart wird ftets ber Form bes Siebe feffels angepaßt, und der hub des Krücktellers richtet fich nach ber Tiefe des Keffels. Die Krückwerte werden mit 1600, 1500, 1200,

000, 900, 800 und 600 mm hub gebaut; bie letten beiden werden tur mit handbetrieb hergestellt, mabrend die größeren sowohl für

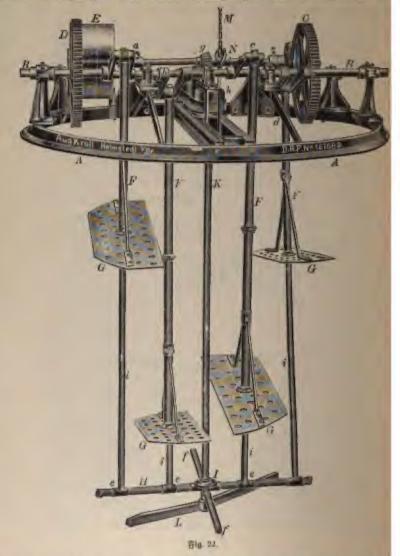


Gig. 21.

Handbetrieb wie für Kraft gebaut werden. — Das Krückwert eignet nich auch vorzüglich zum Bleichen von Palmöl.

Besondere Beachtung verdient das nachstehend beschriebene und burch Fig. 22 dargestellte neue Rruchwert, das Aug. Rrull in

Belmstedt patentiert ift.1) Auf einem starten Gestellringe A, ber seinem Durchmesser bem oberen Durchmeffer bes betreffenden Si



kessels entspricht und auf dem Siedekesselrande durch 3 Schrauben festigt wird, ist das ganze Krückwerf montiert, kann mithin le entfernt werden. In der wagerechten Mittelachse des Gestellringer

¹⁾ D. N. B. Nr. 161 682.

ift eine Belle B in mehreren Lagern brebbar gelagert; Dieje Belle B, Die ihre Bewegung mittels bes Rabergetriebes C und D burch bie Riemenscheibe E erhalt, ift mit 4 Rurbeln a, b, c, d verseben, von benen je 2 um 180° gegeneinander versett find. Un den Kurbeln find Sohlstangen F angelenft, welche bie Rrudteller G tragen; Dieje letteren find in ihren Abmeffungen und in ihrer Bestaltung ber jeweiligen Form bes Siebefeffels angepafit. Die Soblstangen F führen fich auf Stangen i; lettere find auf ber magerechten Stange H mittels bulfen e berart gelagert, baß fie in einer zur Belle B fenfrechten Richtung ichwingen tonnen. Die wagerechte Stange H ift in ber Mitte burch eine entsprechende Berfiartung I fo ausgebilbet, daß burch Einschrauben der beiden Enden f ein Kreuz von 4 gleich langen Urmen entsteht. Mittels Diejes Kreuges liegt Die untere Bartie bes Rrudwertes auf ber oberen Rante des Reffelbodens berart auf, bag feitliche Berichiebungen unmöglich find. In der Mitte des Geftellringes A ift ferner eine fentrechte Belle K gelagert, welche oben ihren Antrieb von der Belle N aus mittels der konischen Raber g erhalt; unten erhalt bie Belle K in ber ichon erwähnten Berftarfung ! ber wagerechten Stange H ihre Lagerung, und, ba fie gang burch bie Berftarfung hindurchgeführt wird, durch 2 Stellringe ihre unverrudbare Stellung. Das untere Ende ber Belle K traat einen bicht über bem Reffelboben befindlichen gefrummten Doppelruhrarm L, welcher, durch Rotation ber Belle K in Bewegung gesetzt, fich über ben Reffelboben bewegt und jo ein intensives Durcharbeiten ber auf bem Reffelboden fich ansammelnden Maffe bewirtt.

Diese Kombination eines Rührapparates mit einem Krückwerfe, die Anordnung also, daß, während die Krückteller im Seisentessel die Seise von unten nach oben und umgekehrt durchkrücken, gleichzeitig oberhalb des Kesselbodens ein Rührarm die Seise durcharbeitet, ist durchaus neu und höchst praktisch, da sie ein so durchgreisendes Durchkrücken bewirft, wie es mit keinem andern Krückwerke erreicht wird. Man kann übrigens mittels eines einzigen Handgriffes das Rührwerk ausschalten und das Krückwerk ohne den Rührarm arbeiten lassen, ebenso auch das Krückwerk ausschalten und nur allein mit der Rührsvorrichtung arbeiten, wenn dies nötig oder erwünscht sein sollte.

Wie schon eingangs erwähnt, ist das ganze Krückwerk auf dem Gestellringe A montiert, der seinerseits wieder mit nur 3 Schrauben auf dem Resselrande besessigt ist. Man kann also, wenn das Krücken beendet ist, nach Lösung der 3 Besestigungsschrauben das ganze Krück-

werf auf einmal mittels einer oberhalb bes Kessels befindlichen ent sprechenden Auszugvorrichtung auf bequemste Beise an einer Keite A die in den Hafen N eingehalt wird, aus dem Ressel herausheben und es dort hängen lassen, dies es wieder gebraucht wird. Es lich auf der Hand, daß diese Einrichtung, die das ganze Innere die Siedesessels nach dem Krücken srei zur Berfügung siellt, von großen Borteile ist. Stehen mehrere gleich große Siedesessel, in denen getrach werden soll, nebeneinander, so kann ein einziges Krückwerk sur alle Kessel gebraucht werden; die Auszugvorrichtung für das Krückwerk hängt dann in einer Lauftahe, die das Krückwerk von einem Kröd zum andern bringt.

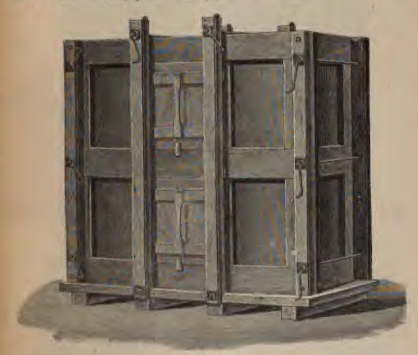
Diese neue Krückmaschine wird in seder gewünschten Größe ge baut; es genügt für die Bestellung die Zeichnung des Siedetesels. Die Maschine wird vollständig montiert und betriedssähig versandt und tann an Ort und Stelle sosort angebracht und in Betried geset werden; die Entsendung eines Monteurs seitens der Fabrit ist alse nicht nötig, ein Umstand, der insbesondere für ausländische Sciser sabriken von Bichtigkeit ist, da die relativ hohen Montagetoste wegsallen. Die Andringung der Auszugsvorrichtung sur das Kradwerf richtet sich nach lokalen Berhältnissen und ist so einsach, das se seder Fabrikschlosser leicht vornehmen kann. Die Auszugsvorrichtung selbst (am besten Sicherheitswinde mit Selbsthemmung) wird von de Firma Aug. Krull auf Bunsch mitgeliesert.

Die Behälter gur Aufnahme der fertigen Seife.

Die Formen. Die Kühlkasten, in denen die harten Seisen welchfarren gebracht werden, die sogenannten Formen, mussen so eingerichtet sein, daß sie einen dichten Berschluß für die warme flussig Seise bilden, aber auch gestatten, die erkaltete seise leicht berauszunehmen. Man verwendet daher meist Formen, die auseinanden genommen und in einen Boden und vier Seitenteile zerlegt werder können.

Als Material für die Herstellung der Formen, deren Wrose icht verschieden ist, bis zu 5000 kg Inhalt, wurde früher allgemein delt genommen; Wände und Boden bestanden aus starten zusammen gesügten Bohlen, die mit dunnem Eisenblech beschlagen waren.

eignete Berstrebungen gaben dem Ausban, der durch Reile oder durch Schraubbolzen zusammengehalten wurde, den nötigen Halt. Die meisten Formen hatten sogenannte Aufsähe, durch deren Anwendung der Inhalt einer Form durch Bergrößerung der Höhe vergrößert werden konnte. Die Dichtigkeit der Formen wurde erreicht durch Ausstopsen mit Heede (Werg) und Berstreichen mit Ton oder dergl. Dennoch gehörte es auch bei der größten Borsicht und Ausmerksamkeit gerade nicht zu den Seltenheiten, daß die Form teilweise auslief; von einem absoluten Dichthalten war sast nie die Rede.



Aig. 21.

Besonders sorgfältig und atkurat gearbeitete Holzsormen hielten wohl auch, wenigstens so lange sie neu waren, ohne Ausstopsen und Verstreichen dicht; solche Formen kamen aber recht teuer zu siehen, zumal das Eisenblech, das auf den Innenflächen aufgeschraubt war, ziemlich die sein mußte, da durch das Blech die Dichtung herbeigesihrt wurde. Die vorsiehende Fig. 23 zeigt eine derartige Holzsorm, wie sie von der schon genannten Maschinenfabrik Aug. Krull in Helmstedt bis zum Jahre 1876 gebaut wurden.

Diese Krullschen Holzsormen sind badurch bemerkenswert, da bie Wände nicht massiv, sondern als startes Nahmenwerk konsumm sind, dessen Füllungen zum Herausnehmen und Einsegen (sogenamm Einsegklappen) eingerichtet sind, wodurch eine beschleunigte Erkaltung der Seise erreicht wird, indem man die Klappen nur solange in der Form beläßt, wie dies für die Flußbildung ersorderlich ist.



Fig. 24.

In dem Bestreben, die Formen zu verbessern, und in der Er tenntnis, daß Holz ein ungeeignetes Material ist, um eine regelreckt solide Konstruktion auszusühren, gelang es im Jahre 1876 Aus Krull, die zerlegbaren, in Nuie und Feder stehenden, schmitche eisernen Seisensormen herzustellen.

Die Maschinenfabrik von Aug. Krull in Helmstedt, Die ist 1869 die Herstellung von Maschinen und Geraten für Die Seiter industrie als alleinige Spezialität betreibt, hat also das Berdienst, bie erste Seisensorm aus Schmiedeeisen gebaut zu haben, und zwar gleich in einer derartig zweckmäßigen und praktischen Aussührung, daß die Erfindung in Fachkreisen sogleich große Beachtung sand und als bedeutender Fortschritt erkannt und begrüßt wurde.

Fig. 24 gibt die Darstellung einer solchen eisernen Seisensorm von ca. 4000 kg Inhalt.

Infolge ihrer praktischen, einsachen Konstruktion und soliben, erakten Aussührung haben sich die Krullschen eisernen Seisensormen sehr bald überall Eingang verschafft; die Borurteile, die man ansänglich vielsach gegen Eisensormen hegte, sind heute — nach sast 30 Kahren — ein längst überwundener Standpunkt.

Das Charakteristische der eisernen Seisensormen liegt in erster Linie in der Beschässenheit des durch Rute und Feder gebildeten Berschlusses; er ist absolut dicht und bleibt auch auf die Dauer vollstommen intakt, so daß ein Lecken der Form unmöglich ist. Eine weitere Sigentümlichkeit ist die gleichfalls von Aug. Arull eingefährte Anwendung einer Umhüllung, mit der die Form bekleidet wird, wenn dies zum Zwecke des Warmhaltens der Seise nötig ist. Diese Umphüllung besteht aus einer Anzahl von Matrahen, welche mit Heede (Werg) angesüllt sind; diese werden durch einsaches Aushängen oben am Formrande besessigt und können jederzeit ganz oder teilweise absenommen werden. Diese Art des Warmhaltens der Seise vermittelst einer solchen Matrahenumhüllung hat sich vortreislich bewährt. Fig. 25 zeigt eine Form, mit Umhüllung bekleidet.

Die Formen werden zerlegt in einen Boden und vier Seitenwände; Auffähre haben sie nicht. Gewöhnlich werden zu einer Form zwei Böden geliesert, damit gewechselt werden kann. Wände und Boden werden aus bestem, ca. 4 mm starkem Eisenbleche hergestellt, welches durch Flacheisen, Winkeleisen und T-Eisen entsprechend armiert ist, so daß ein Ausbauchen der Wände, überhaupt irgend welche Deformation der Form durchaus unmöglich ist.

Alle Teile sind aus Schmiederisen; Gußeisen sindet keine Berwendung. Die Ränder und Kanten der Wände und des Bodens
sind in der für den Rutenverschluß geeigneten Beise bearbeitet und
genausst gehobelt. Die Berbindung der Wände untereinander und
mit dem Boden geschieht durch Berschraubung. Auf die Art der Berschraubung kommen wir noch später zurück. Mehrere lange, oben über
der Form hingehende Schraubbolzen halten die Wände in dem richtigen

Abstande voneinander, jo daß ber in einer folden Form gebild. Seifenblod genan eben und rechtwinklig ift.

Die einzelnen Teile haben tein sehr großes Gewicht, und ni Form von 4000 kg Inhalt kann beispielsweise gang bequem warei Manu gesetzt werden. Bei Ansertigung der Krullschen Forwird die peinlichste Genauigkeit beobachtet, derart, dos alle glock

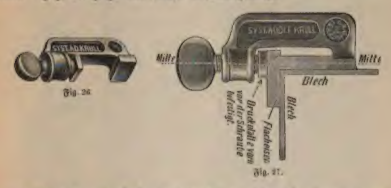


Big. 25.

Teile untereinander verwechselt werden können, da sie beliebig dur einander passen. Dies gilt nicht etwa nur von den gleichen Teiner einzelnen Form, sondern von den gleichen Teilen einer beliebig Angahl von Formen gleicher Größe, und zwar ohne Unterschied, diese Formen zusammen hergestellt und bezogen wurden, oder od es um Nachlieferungen handelt. Auch einzelne Seiten oder Göden, abso genau passend, können seberzeit von Aug. Arull nachbezogen werd

Die Berschraubung der Wände untereinander und mit dem Boden wurde ursprünglich bewirft durch turze Mutterschrauben von ca. 70 mm Länge, welche in einem Abstande von ca. 270 bis 300 mm voneinander angeordnet waren, wie auf Fig. 24 ersichtlich; in den Flacheisenschienen einerseits und in den Winteleisenschienen anderseits bestanden sich die Löcher für die Andringung der Mutterschrauben.

Im Jahre 1889 hat die Firma Aug. Krull eine Bervollkommnung der Berschraubung dadurch geschaffen, daß sie statt der bisher angewandten Mutterschrauben Schraubzwingen in Berwendung nahm; sie sind an jeder beliebigen Stelle sosort anzubringen, im Handumdrehen zu besestigen und auch wieder zu lösen und zu entfernen. Fig. 26 zeigt eine solche Schraubzwinge.



Durch diese vereinsachte Berichranbung haben die eisernen Formen eine wesentliche Berbesserung ersahren, da die Berschraubung mittels Mutterschrauben etwas zeitraubend und umständlich ist. Eine Berseinsachung dieser umständlichen Art der Berschraubung herbeizusühren, ist sehon immer für notwendig erachtet worden; durch die Ersindung der SchraubzwingensBerschraubung ist sie in vollkommener Beise gelungen.

Der Ersinder der Schraubzwingen-Berschraubung ist Herr Abolf Krull, der Inhaber der Firma Aug. Krull; nach ihrem Erfinder sind diese neuen Seisensormen als "Spstem Abolf Krull" bezeichnet worden.

Die vollkommene Sicherheit und Gute ber Berschraubung, sowohl in Bezug auf Zuverlässigkeit, wie auch auf Dichthalten, ist burch ben Gebrauch erwiesen. Die Zwingen sind aus Stahl hergestellt und selbst mit Gewalt nicht zu zerträmmern, geschweige durch den Gebrauch zu zersprengen; es gibt tatsächlich keine Berschraubung, welche einsacher, praktischer und vollkommener sein könnte.

Es sei noch hervorgehoben, daß der Druck, den die einzeln Zwinge auszuhalten hat, nicht groß ist; man braucht daher de Schraube nicht sehr fest anzuziehen, um dennoch genausste Dichtung im Berschlusse herbeizusühren; wie Figur 27 veranschaulicht, wim nämlich die Schraube, welche die Nute in die Feder hineindrückt und dadurch den Verschluß bewerkstelligt, mit ganz direktem Druck webie betressenden Teile, da Mitte Nute, Mitte Feder und Nam Schraube in einer Fluchtlinie liegen.



Sig. 28.

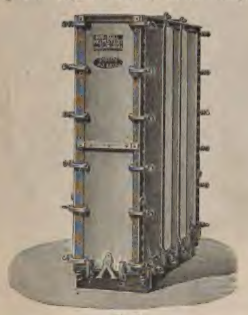
Fig. 28 gibt die Darstellung einer solchen schmiederisernen Seinform mit Schraubzwingen-Berschraubung "Spstem Abolf Rrullfür 3000 kg Inhalt. Die Boden dieser neuen Formen sind erhabgearbeitet, derart, daß die ringsherum laufende Nute tieser liegt b
daß der Seisenblock vom Boden glattweg abgeschoben werden tamDer eigentliche eiserne Boden ist besestigt auf einem hölzernen Lod(ca. 25 mm dick), der von hölzernen Schwellen getragen wird.

Die Formen können mit Vorrichtung zum Ablassen der Unterslauge versehen werden, und zwar entweder unten an einer Seitenswand oder am Boden (Fig. 29); die letztere Art der Ausführung ist die gebränchlichere. Ferner kann am Boden eine einfache Borrichtung angebracht werden, die dazu dient, beim Fällen des Seisenblockes die



Fig. 20.

Ausführung ber senkrechten Schnitte zu erleichtern. Diese Borrrichtung besteht barin, daß an der Stelle, wo der Schnitt ausgeführt werden soll, einander gegenüber zwei kleine Stifte am Boden angebracht sind, zur Beseitigung einer Schnur dienend, mittels welcher nachher der



Big. 20.

Schneidedraht unter bem Seifenblode her durch bie Seife hindurchs gezogen wird.

Die untere Raute ber Banbe ift gegen Beschädigung beim Sandhaben durch Fuße geschüßt. Bei Seisenformen von über 3000 kg Inhalt erhalten die großen Bande Laufrollen, um bequemer gehandes werden zu können.

Die schmiedeeisernen Seisensormen werden in jeder gewünsche Größe und nach beliedigen Maßen geliefert. Fig. 30 zeigt beispiele weise eine schmale Form, wie solche für Mottledseisen meist verwend werden, mahrend Fig. 31 eine Form von 4000 kg Inhalt daniele



Fig. 31.

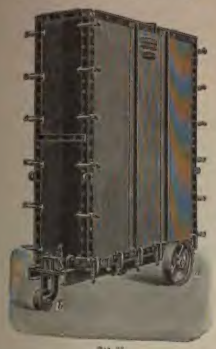
auf letterer Figur sind auch die oben erwähnten Laufrollen and Wänden ersichtlich. Die Formen können auch mit Mollrädern, ider und lenkbar, versehen werden; die am meisten gängigen Anordnungsfind durch Fig. 32, 33 und 34 dargestellt.

Die Borzüge ber beschriebenen schmiedceisernen Seifensond lassen sich turz, wie folgt, zusammenfassen: 1. geringes Gewicht We einzelnen Teile, selbst bei den größten Formen; 2. genaues Dan berpaffen aller Formen berfelben Große; 3. bequemes Sandund raiches, einfaches Busammenschen; 4. größte Saltbarfeit



Nig. 32.

volltommene Sicherheit gegen Ausbauchen infolge ber guten ittat ber Bande; 5. abjolut sicherer Berichluß und unbedingte maffigleit, daß nicht bas geringste Undichtsein ftattfinden tann;



Big. 22.

ofite Dauerhaftigfeit, ba teine Abnugung frattfindet, auch nicht jahrelangen Gebrauch; 7. leichtes Lostaffen ber Seife, ba bie Wände glatt und eben sind; 8. geringer Abfall, ba ber Seifenblod gut losläßt und genau rechtwinklig ist und die Seise nicht durch bas sonst zum Ausstreichen und Berstopfen nötige Material iheck und Lehm) beschmutt wird; 9. vorzügliche Flußbildung bei **

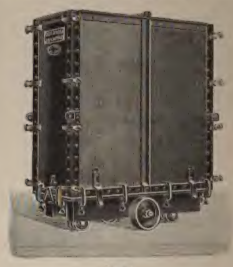


Fig #1

wendung der Bekleidung; 10. die Annehmlichkeit, jederzeit genat passende einzelne Teile, wie Böden, Seitenwände, sowie auch gant Formen, die mit den früheren genan übereinstimmen und mit diest beliebig verwechselt werden können, nachbeziehen zu können, und 11. allgemeine Berwendbarkeit für alle Seifen.



Fig. 35.

In manchen Gegenden, 3. B. auch in Berlin und Umgegent, werden vielfach für sogenannte Oberschasseife ziemlich flache Former benutzt, die aus einem Boden mit abnehmbarem Rahmen besiehen und zweckmäßig auch aus Schmiedeeisen hergestellt werden, ba die

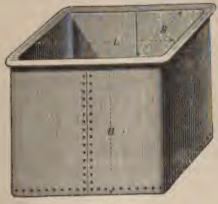
genau bichthalten und gut loslassen und nicht, wie bei Holzsormen nötig, mit Kalf ausgestrichen zu werden brauchen. Eine solche schmiedeeiserne Form ist durch Fig. 35 und 36 dargestellt.



Fig. 36.

Die Standgefäße für Schmierseife. Als Standgefäße für Schmierseise dienten früher meist größere Fässer, Palmölfässer a. dergl. Neuerdings hat man vielfach angesangen, zu diesem Zweck eiserne Gesfäße einzuführen; sie bieten den Borteil der Raumersparnis und der größeren Dauerhaftigkeit gegenüber den hölzernen.

In einem Gefäß, bas 1 m hoch, 1 m lang und 1 m breit ift, taifen sich 1000 kg Schmierseise unterbringen. Fig. 37 zeigt ein



Big. #7.

solches Standgefaß. Das Gewicht eines solchen Reservoirs aus Schmiedeeisen beträgt bei 5 mm Wandstarte und 6 mm Bobenstarte ungefähr 250 bis 260 kg.

Bei Herstellung solcher eiserner Reservoire ist zu beachten, das die Nieten innen sorgfältig glatt versenkt sind, damit die Lauge, welche etwa der Schmierseise noch zugegeben werden muß, sich nicht selsten kann. Die Größe dieser Behälter wird sich natürlich im allgemeinen nach dem vorhandenen Raum richten; doch ist eine Breite von über 120 cm nicht zu empfehlen, da man sonst, wenn nur eine Seite zugängig ist, im Krücken behindert ist, und sind in diesem Falle besser längliche Gefäße zu wählen.

Die Farbe ber Schmierseife wird in biesen eisernen Gefäßen nicht beeintrachtigt, während die hellen Seifen aus hölzernen Gefäßen oft Farbstoff aufnehmen.

Borrichtungen jum Schneiden von harten Seifen.

Das Schneiden der Seisen geschicht entweder von Hand oder mittels geeigneter Maschinen; in beiden Fällen verwendet man Stahlbraht zähester, bester Beschaffenheit (sogenannten Klaviersaitendraht). Das Handschneiden, früher allgemein üblich, ist heute nur noch in wenigen Fabriken in Anwendung; auch diese werden früher oder später davon abkommen, da das Handschneiden viel Geschicklichkeit ersorden und eine sehr umständliche und ziemlich beschwerliche Arbeit ist, auch ist der Übelstand nicht zu vermeiden, daß gewisse Seisen laufen und unsegale Schnittslächen, mithin ungleich geschnittene Riegel und unnötigen Abfall ergeben.

In richtiger Erfenntnis der großen Nütlickeit, welche prattische Schneidemaschinen mit sich bringen würden, hat man schon in den sechziger Jahren angesangen, derartige Apparate zu bauen; diese ersten Bersuche sind aber durchweg im Stadium ziemlich primitiver hilfse mittel stehen geblieben, bis einige Zeit später einzelne Maschinenfabriken, der Seisenindustrie ihre besondere Ausmerksamkeit zuwendend, ansingen, neben sonstigen hilfsmaschinen und Geräten für die Seisensabrikation insbesondere auch die so sehr nötigen Maschinen zum Schneiden der Seise zu bauen. So entstanden die ersten eigentlichen Schneidemaschinen. Zu diesen Spezialfabriken gehört auch die schon mehrfach genannte Maschinensabrik Aug. Krull in Helmstedt, deren Maschinen als die besten und praktischten sich eines wohlverv dienten Weltruses erfreuen und deshalb im solgenden kurz besprochen werden nögen.

Das Zerteilen (Fällen) des Seisenblodes (Formblodes). 11m ben auf dem Boden der Seisenform stehenden erstarrten Seisenblod in eine beliebige Anzahl von kleineren, zur weiteren Berarbeitung geeigneten Blöcken, sogenannten Fällstücken, oder auch in Taseln zu zerlegen, bedient man sich des nebensiehenden Apparates (Fig. 38), "Seisenblockzerteilapparat" genannt. Er besteht aus zwei rechtwinklig zu einander stehenden Brettern a und b, welche die eigentliche Schneidevorrichtung tragen, nämtlich eine in einem Gehäuse d gelagerte und mit einem Zahnkranze verschene Rolle e, auf die sich der Schneidedraht f auswickelt und die durch die Kurbel e angetrieben wird. Das eine Ende des Schneidedrahtes ist an der Rolle e be-

festigt, das andere ist zu einer Dse gedreht und wird über den Stift g gehatt. Bermittels der drei Schieber h wird der ganze Apparat an dem zu zerschneidenden Seisenblocke besestigt; an Stelle der Schieber können

auch lange Rabeln treten.

Die Handhabung des Apparates gesichieht folgendermaßen: Nachdem, wie beim Handschneiden, an den vier Kanten des Seisenblocks die Stellen, wo die Schnitte geführt werden sollen, angezeichnet sind, wird der Apparat mittels der Schieber ham Seisenblock beseiftigt, der Schneidedraht um den Block gelegt und das freie, zu einer Ose gedrechte Ende über den Stift g gehalt. So ist, wie beim Handschneiden, eine Schlinge gebildet; indem man nun die Kurbel e dreht,



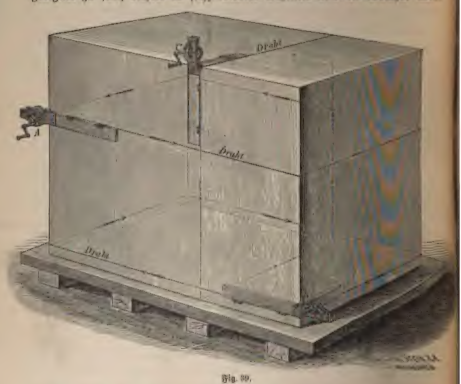
Fig. 88.

widelt sich der Draht f auf ber Rolle c auf, wodurch die Schlinge immer fleiner wird, bis schließlich der Schnitt ausgeführt ift.

Die Art der Anwendung des Apparates behufs Ausführung der verschiedenen Schnitte ist aus Fig. 39 ersichtlich. Anordnung A zeigt die Anwendung für diesenigen Horizontalschnitte, die in der Höhe von über 200 mm über dem Formboden geführt werden. Anordnung B zeigt die Anwendung für diesenigen Horizontalschnitte, die nahe über dem Formboden geführt werden. (Bei dieser Anordnung wird, wie ersichtlich, der Apparat einsach umgekehrt, sodaß die beim Schnitt A oben besindliche Kante seht unten sich besindet.) Anordnung C zeigt die Anwendung sur Vertikalschnitte. Hierbei wird der Block, wie auch

sonst üblich, entweder mittels eines angespisten Eisens unten burchgestoßen und der Schneibedraht nachgezogen, ober der Draht wird ar einen Bindsaden geknüpst, den man vor der Füllung der Form m geeigneter Beise auf dem Formboden besestigt und mittels desselber unter dem Seisenblocke hergezogen hat.

Nach der Größe des Formblockes und nach den Maßen, die det betreffende Fällstud erhalten soll, um für die weitere Verarbeitung geeignet zu sein, richtet es sich, wieviel Schnitte und in welcher Bei



durch ben Formblod geführt werden. Hat man eine Schneibemaschin. so richtet man sich, um die Maschine voll ausnuhen zu können, selbib verständlich nach Möglichkeit nach denjenigen Abmessungen, für welche die Maschine gebaut ist.

Es mögen nun zunächst einige hilfsmaschinen Erwähnung finden, die dazu dienen, beim Fällen die Hantierung mit den Fallstücken, deren größere immerhin ein Gewicht von ca. 125 bis 175 be haben, zu erleichtern.

Die eine bieser Maschinen, ber "Apparat zum Berschieben von Seisenplatten" (Fig. 40) hat ben Zweck, die schweren Seisenschichten, die sich durch die Horizontalschnitte ergeben, eine nach der andern seitlich etwas vorzuschieben, sodaß das eine Ende der vor-



geschobenen Schicht über bem Seisenblocke übersteht und so burch einen Schnitt von Sand abgetrennt werden kann, wie Fig. 41 zeigt.

Der Apparat besteht aus zwei genügend fraftigen Brettern a und b, die auf der nach innen gekehrten Flache mit einigen spigen Stiften e versehen sind und fich an die beiben Kopffeiten des Seifen-



3ig. 41.

blodes anlegen, derart, daß das Brett b unterhalb der Schnittsläche der abgeschnittenen und vorzuschiebenden Seisenschicht sich besindet und so ben halt bildet für das Brett a, das oberhalb der Schnittssläche sich besindet. Das lettere Brett trägt auf der Außensläche eine

ganz einfache Borrichtung, bestehend aus einer langen, durchgehender Welle d, auf deren Enden sich je eine mit Rändern versehene Rolle e besindet und die durch eine Handlurbel f bewegt wird. Auf jeder Rolle ist ein starkes Seil besestigt. Indem man diese beiden Seile, nachdem man die Enden vorher an dem andern Brette vermittels der Haken g besessigt und somit beide Bretter miteinander verbunden bat, durch Drehen der Kurbel auf der Rolle auswickelt, bewertstelligt man mühelos auf einfachste Beise das Fortbewegen der Seisenplatte. In

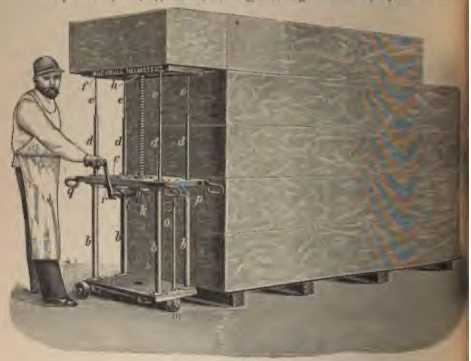


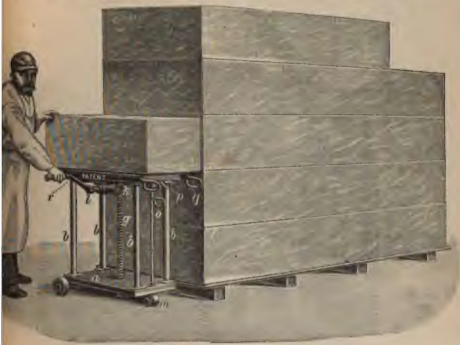
Fig. 12

Sperrfegelvorrichtung h verhindert ein Burudgeben der Belle beim Loslaffen der Sandkurbel.

Dieser an sich sehr praktische Apparat son dem Seisenfabrikanter A. Blödner in Gotha konstruiert) hat dennoch aufänglich wems Berbreitung gesunden, was darauf zurückzusähren ist, daß der Apparat, wenn er auch die lästige Arbeit des Borschiebens der abzuschneidenden Platten beseitigte, leider die zweite, viel schwerere Arbeit, nämlich das Herabnehmen und Fortschaffen des abgeschnittenen Fällstückes, bestehen ließ. Es war also tein eigentlicher Borteil durch die Anwendung des

Apparates erzielt, da doch immer mehrere Leute nötig blieben, um bas von der Seisenschicht abgeschnittene Fällstück herabzuheben und an Ort und Stelle zu schaffen.

Diesen Mangel beseitigte eine Erfindung von Ang. Krull, deren Gegenstand eine zweite Hilfsmaschine ist, die sogenannte "Sents und Transportbühne für Seifenblöcke".1) Diese Maschine ergänzt den vorigen Apparat, insosern sie dazu dient, die Arbeit des Herabsnehmens der abgeschnittenen Fällstücke zu erleichtern und solche an



Nig. 43.

Der Apparat, durch Fig. 42 und Fig. 43 veranschaulicht, besteht aus einem sahrbaren Gestelle, das aus der Bodenplatte a, vier darauf besesstigten, aus Rohren gebildeten Füßen b und der Platte c zussammengesetzt ist. In sedem der Rohre b führt sich ein engeres Rohr d und in letzterem wiederum se eine volle Stange e. Diese Stangen e sind mit ihrem oberen Ende mit der eigentlichen Bühnenplatte I sest

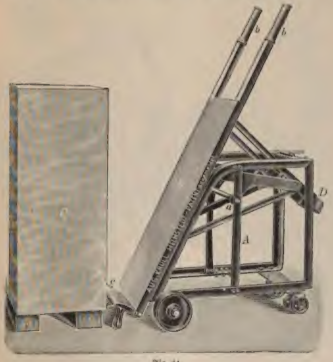
¹⁾ Früheres D. R. G. M. Rr. 22 345, Ofterr.-Ung. Pat. Rr. 41 804/62 645.

verbunden. Lestere ruht auf einer Schraubenspindel g, die in einer an der unteren Seite der Bühnenplatte in der Mitte angeordneten Buchse h beseitigt ist und in einer in der oberen Gestellplatte e drebbar gelagerten Schraubenmutter läust. Die Mutter ist buchsenang verlängert und auf dieser Berlängerung ist ein Regelrad k beseitigt welches durch das auf der Aurbelachse l beseitigte Regelrad mittels der Handurbel e in Drehung verseht wird. Das Gestell läust auf den Rädern, von denen das eine m als Lentrad ausgebildet ist. Die Lagerung des letzteren ist an der vertikalen Achse n beseitigt, die mitels des Grisses o gedreht und mittels der Klemmschraube p sestigestell werden kann. Beim Fortbewegen des Apparates bedient man sich der Grisse g.

Die Anwendung des Apparates ift folgende: Die Rurbel r wird in Drehung gefett, wodurch fich die Spindel g mit ber Buhne! bebt. Sierbei werben gunächst die Stangen e mitgenommen; but heben bann die Rohre d mit in die Sohe, ju welchem Brede bit Stangen e am unteren Ende verftartt find und am oberen Ende ba Rohre d ein Anichtag befestigt ift, ber zwedmäßig Die Form eines Ringes hat. Die Buhne f wird joweit hochgeschraubt, bis ihre oben Flache mit ber Unterfante bes abzuhebenden Fallftudes bundig ftebt Durch Rudbreben ber Rurbel wird bie Bubne gesenft. Die teleftor artigen Bestänge d, e, die fich munmehr wieder gusammen- und in be hoblen Guge b des Geftells einschieben, bewirten hierbei, daß fich bie Bubne t stetig parallel zu ihrer horizontalen Oberfläche fentt, ebenfe wie diese Bestänge auch beim Beben ber Buhne die ständig borigontale Lage ber Oberflache berfelben fichern. Um auch bei hochfter Lage ber Buhne jedes Schwanten berfelben zu verhüten, find Die Berftarfunger ber Stangen e, sowie ber Rohre d fo lang bemeffen und die gegen seitigen Durchmeffer ber Teile b, d, e fo gewählt, daß die gegen seitige Berichiebung ber Teile nur in achfialer Richtung ftattfinden fann und felbit bei hochster Lage ber Buhne die Teile ber Beitange fich noch in angemeffener Lange gegenseitig führen.

Gegen Ende des Senfens der Buhne f tritt das untere frei Ende der Schraubenspindel g durch eine in der Bodenplatte a bet Gestells ausgesparte Offmung hindurch.

Die Art der Anwendung ist aus den Darstellungen ohne weiters ersichtlich, und es leuchtet ein, daß dieser Apparat gegen die bisberge Manipulierung einen großen Fortschrift bedeutet, da Arbeitsträft entbehrlich werden und außerdem die ganze Berrichtung als selch viel bequemer und glatter von statten geht. Ein einziger Arbeiter tann eine beliebig große Form mit hilfe dieser "Sent- und Transportbühne" und des vorhin beschriebenen "Apparates zum Borschieben
von Seisenplatten" ganz allein fällen und die Fällstücke an Ort und
Stelle schaffen. Die Sache wird dann in folgender Weise gemacht;
Der Mann schneidet den Block durch horizontale Schnitte zunächst in
einzelne Schichten; darauf schiebt er die oberste Schicht mittels des
Apparates zum Borschieben soweit vor, wie es nötig ist. Alsdann



13ig. 41

bringt er die "Sents und Transportbühne" unter das vorgeschobene Stück und hebt den Tisch des Apparates durch Drehen der Kurbel dis sest unter die Seise, so daß diese aufliegt. Damit der Apparat beim Arbeiten sicher und gut sessischt, wird das Lenkrad m quer gesstellt und in dieser Stellung arretiert (vgl. Fig. 42). Dann schneibet der Mann mit der Hand das vorgeschobene Stück oben von der Schicht ab (wie durch punktierte Linie angedentet ist), so daß es frei auf dem Tische des Apparates ausliegt. Durch Zurückrehen der

Rurbel wird alsdann der Block auf einfachste und leichteste Bei nach unten befordert.

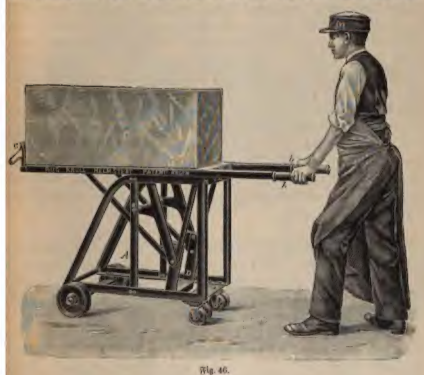
Der Apparat ist einsach und ohne die geringste Kraftansmengung zu bedienen und sunktioniert durchaus zuverlässig: es ist völlig ausgeschlossen, daß der Block etwa vom Tische abrutschen oder daß de Apparat durch das Gewicht des Blockes heruntergehen könnte. Te telestopartig angeordneten Führungen sind absolut sicher, und de Steigung und sonftige Anordnung der Spindel ist so beschässen, der



Tig. 45.

ber Tisch gleichmäßig und ruhig auf- und abwärts sich bewegt, der er aber, auch wenn belastet, bennoch unverrücker von selbst sessisch, ohne daß es also einer besonderen Arretierung der Spindel bedäuse. Dieser Umstand, daß das Gewicht des Blockes ohne Einstuß auf de sichere Stellung des Tisches ist, daß vielmehr der Arbeiter genötigt in, die Kurbel zu drehen, wenn der Tisch in Bewegung gesent werden soll, ist von großer Bichtigkeit, da sonst durch Unauswertsamken der Arbeiters leicht ein Unsall möglich wäre.

Als britte Hilfsmaschine wäre zu nennen ber von Aug. Krull erfundene "Apparat zum Heben und Transportieren von Seifenblöcken ober Fällstücken"), der durch Fig. 44, 45 und 46 dargestellt ist. Er hat den Zweck, die Fällstücke von unten nach oben zu heben (in Tischhöhe), bildet also eine Art Ergänzung der eben beschriebenen "Senk- und Transportbühne". Da die vordem allgemein übliche Methode, diese Arbeit auszusühren, sehr beschwerlich, zeitraubend und umständlich ist, so ist mit diesem Hilfsapparate



einem fühlbaren Bedürfnisse abgeholfen worden. Die Konstruktion des durchweg aus Stahl und Eisen gebauten Apparates ist folgende: Ein fahr- und lenkbares Untergestell A von etwa 800 mm Höhe trägt den Tisch B, der zur Aufnahme des Fällstückes C dient und dessen Fläche etwa 1000 mm × 400 mm ist.

Der Tisch, in den Augen a drehbar gelagert, hat auf dem einen Ende zwei lange frästige Handgriffe b und auf dem andern Ende

¹⁾ D. M. B. Rr. 138 204.

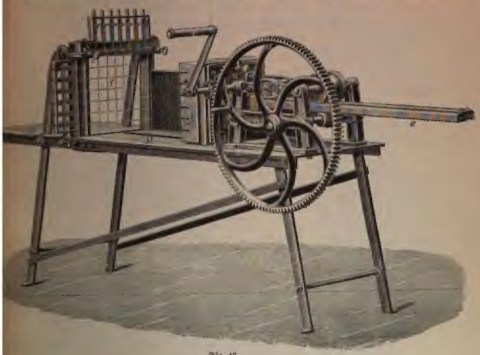
eine abnehmbare fleine Stupmand e, die unter ben Seifenbled ge ichoben wird und diesem als Stütpuntt bient; ber Tifch tragt ferner ein nach unten gebendes fraftiges Trittbrett D. Die Art ber Berme bung des Apparats geht aus den Abbildungen deutlich hervor. Fig. 4 zeigt den Apparat vor dem Gebrauche; der gesenkte Tisch B wird mit ber Stugwand e unter bas Fallftud C geschoben, worauf bas lenter auf ben Tijd geneigt wird. Alsbaun wird, wie Fig. 45 barfult, ber in den Angen a brebbare Tisch und mit ihm bas Fallfind dan leichte Anwendung von Druck seitens des Arbeiters in Die magerecht Lage gebracht, wobei der Arbeiter fich der Handgriffe b bedient mit mit dem Juge mittels des Trittbrettes D etwas nachhilft. Der Ind wird, sobald er in die wagerechte Lage fommt, durch eine automatift wirfende Sperrvorrichtung mit bem Untergestelle fest verbunden; bit Sperrvorrichtung wird, wenn ber Tifch wieder gesentt werden foll von dem Arbeiter mit ber Sand ausgeloft. Fig. 46 gibt bie Im stellung bes Apparates mit bem in magerechter Lage arretierten Tod. und dem Fällstude barauf. Der Arbeiter, ber ben Apparat foribewert tann die Sande nach Belieben vom Apparat wegnehmen; bem & ift nicht möglich, daß ber Tisch heruntertippen ober bag etwa to gange Apparat das übergewicht befommen tann, ba ber Schwerpund entipredend gewählt ift.

Das Zerschneiden der Fällstüde. Das Zerschneiden der Fillstüde in Riegel oder Taseln ersolgt durch sogen. Riegelschneides maschinen (oder Taselschneidemaschinen). Das Zerschneides wird in der Weise bewirft, daß das Fällstüd durch einen mit Trahkt bespannten Schneiderahmen hindurchgeschoben wird. Die freie Spandlänge der Drähte darf für gewöhnlich nicht mehr als 380 bis 400 nm betragen, weil sonst die Anspannung zu groß wird und die Trahb bei sesten harten Seisen leicht reißen und bei weichen Seisen leicht lausen würden. Dieser Umstand ist für die Konstruktion der Krullsschen Schneidemaschinen maßgebend gewesen. Die natürliche Elastinkt der Schneidebrähte ist serner durch zweckmäßige, eigenartige Unsehnung von Spiralsedern, mit denen sie in geeigneter Weise in Babindung gebracht sind, ganz erheblich gesteigert worden; auch die Einrichtung sindet sich bei allen Krullschen Schneidemaschinen.

Man fann zwei Gattungen von Riegelichneibemaidine unterscheiben: bei ber einen ist ber Schneiberahmen mit frenzweilt laufenben Draften bespannt, bei ber andern find bie Drafte to Educiderahmens nach ein= und berfelben Richtung laufenb angeordnet.

Die Schneibemaichinen ber erften Gattung verarbeiten bemnach fallstude, die in ber Bobe und in ber Breite nicht größer als eirea 380 mm fein burfen, ba die frengweise laufenden Schneibedrabte feine größere Spannung gulaffen.

Ru diefer Gattung gebort die durch Gig. 47 bargefiellte "Riegelichneibemafdine 1, Rr. 1" (Mug. Rrull in Belmftebt). Dieje



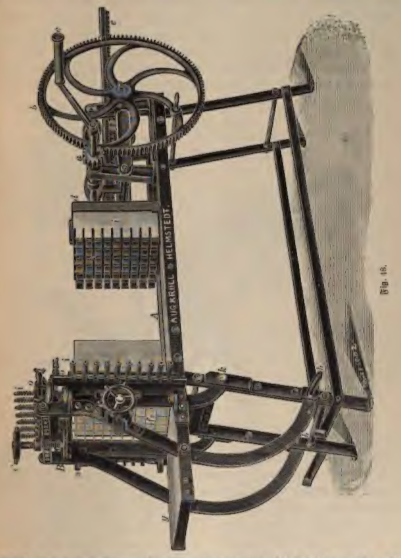
Big. 47.

gang aus Stahl, Schmiebeeifen und (in bem Triebwerte) ans Bufeifen febr folide bergeftellte Dafdine ichneidet alfo Fallftude einer ulaffigen Große bis 380 mm Sobe und 380 mm Breite bei beliebiger Lauge in fertige Riegel. Sie besteht aus einem gur Aufnahme ber Julftude bestimmten und auf vier Gugen montierten Tifche M, ber hinten den Borichubmechanismus a, b, c, d, e und vorn den Schneides rahmen 8 tragt; biefer lebnt fich gegen zwei Stugen, wo er oben burd zwei Schraubzwingen gehalten wird, und fieht unten in einer Bertiefung. Der Rahmen S ift jum Ginfegen und gum Berausnehmen eingerichtet; die Drahte f sind in sesten, unverruckbaren Abständen voneinander angebracht. Demnach ist für jede andere Riegessorte ein anderer Rahmen nötig; die einzelnen Rahmen werden gegen einander ausgewechselt. Zu jedem Nahmen gehört ein vor der Druckplatte a besindlicher sogenannter Drücksops b, ein trewweise mit Einschnitten, die den Drähten des Nahmens entsprechen versehener starter Holzklotz, der den Zweck hat, das Fällstück gand lich durch die Schneibedrähte des Rahmens hindurchzuschieben; die einzelnen Drücksöpse werden, wie die Rahmen, gegen einander ausgewechselt. Nach dem Schnitte liegen die sertigen Riegel auf dem Bordertische g.

Bu ber gleichen Gattung ber Riegelichneibemaschinen gehort Die burch Gig. 48 bargeftellte "Riegelichneibemafchine II, Dr. 2" von Mug. Rrull; auch biefe Dafchine ichneibet Gallftude einer gulaffigen Große bis 380 mm Sohe und 380 mm Breite bei beliebiger Lange in fertige Riegel. Sie ift, wie die vorige, gang aus Stahl, Schmiede eisen und (in dem Triebwerke) aus Bufeisen sehr folide bergeitellt und gleicht ber vorigen Majdine auch im außeren Aufbau. Der gut Aufnahme ber Mallftude bestimmte, auf vier Gugen montierte Tifch A trägt hinten den Borichubmechanismus a, b, e, d, e und porn ben Schneiberahmen B. Bahrend nun die vorige Daschine mit einzelnen Schneiderahmen verseben ift, bei benen die Drabte in unverrudbare Abstanden voneinander angebracht find, fo daß alfo fur jede Riegel forte ein besonderer Rahmen vorhanden sein muß, hat diese Doichine II, Dr. 2, nur einen Schneiderahmen, beffen famtliche Prabte aber feitlich verichiebbar angeordnet find, berart, daß fie in beliebigen genauesten Abstand voneinander gebracht und somit auf jedes gewünschten Schnitt eingestellt werben fonnen.

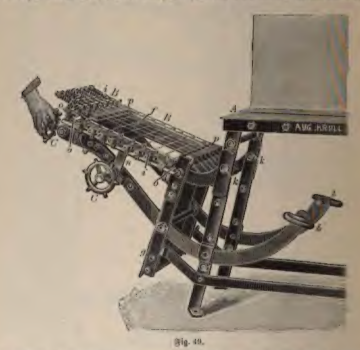
Das Umstellen bes Rahmens von einer Riegelsorte auf die andere ist sehr rasch und bequem zu bewertstelligen. Zu diesem Zwecke wird der Rahmen zunächst aus der aufrechten Stellung (Fig. 48) in eine geneigte gebracht (Fig. 49), in welcher Lage and der unteren Partie des Rahmens gut beizukommen ist; dies geschicht einsach dadurch, daß die beiden Steckstifte d, mittels welcher der Rahmen B mit dem Maschinentische A verbunden ist, aus ihrem Locke herausgezogen werden und der nunmehr von dem Tische lodgelöste Rahmen, der in den beiden Zapsen k drehbar gelagert ist nach vorn übergekippt wird. Wie aus der Darstellung zu ersehen in bieten sich bei dieser Lage des Rahmens alle seine vier Seiten frei dar

und gestatten bequeme Hantierung; bei aufrechter Stellung bes Rahmens wäre dies nicht möglich, und insbesondere könnte man der unteren Partie nur schlecht beikommen und mußte schon unterhalb des



Tisches von unten manipulieren, was natürlich sehr beschwerlich und zeitraubend wäre. Sodann ist eine Vorkehrung getroffen, um das beim Umstellen nötige seitliche Berschieben der Drähte dadurch zu

vereinsachen, daß die beim Schneiden straff angespannten Dratte alle auf einmal losgespannt und auf diese Beise samtlich schlaff und verschieden werden und daß in derselben Beise nach dem Umstellen alle Dratte auf einmal wieder angespannt und straff werden. It diesem Zwecke sind die Kloben i, an denen sich die Dratte t besinder, verschiedbar auf Schiene o angebracht, welche als Charnier terpstruiert ist und in geeigneter Beise seize seizehalten oder gelöst wird. Be den früheren Maschinen wurden zum Festhalten und Lösen der Schiene zwei Stifte verwandt, die in Löchern steckten und unter Anwendung eines



Druckhebels herausgezogen wurden. Diese an sich praktische und simreiche Konstruktion war aber insosern verbesserungsfähig, als erstens de Benutung des Druckhebels etwas umständlich und beschwerlich war um zweitens die jeweilige Spannung der Drähte nicht beliebig verminden oder vermehrt werden konnte, ohne jeden Draht einzeln vorzunehmen

Es ift nun Aug. Krull vor einigen Jahren gelungen, eine wie biefem Sinne vervollkommnete Methode, die Drafte zu fpannt und zu lofen, zu erfinden. Diefe Krulliche Batent-Drabtspann

¹⁾ E. R. B. Rr. 89 245 u. Bujato B. Rr. 140 244.

Borrichtung besteht barin, daß die Schiene o, welche mittels zweier Bapsen in dem Gestelle des Rahmens schwingbar ist, einen Wintel n trägt, auf welchen die ebenfalls am Rahmengestelle gelagerte und mit Handrad C versehene Spannschraube r wirkt. Eine etwas veränderte Aussührungsart ist die, daß die Schiene o einfach durchgehends als Flachschiene ausgebildet ist und mittels unmittelbar an dem Rahmengestelle gelagerten Spannschrauben eingestellt werden kann.

Indem nun der Arbeiter mittels des Sandrades C die Spannichraube r gurudbreht, entlastet er baburch bie Schiene o und bewirft, daß diefe fich nach innen gu legt, wodurch fich ihr Abstand von der gegenüberliegenden Schiene verringert. Dadurch werden aber gleichzeitig auch die samtlichen Drafte, die an ben von der Schiene o getragenen Kloben i befestigt find, alle auf einmal ichlaff, sobaß jest bie Kloben i famt ben Drahten mit Leichtigkeit auf ber Schiene o feitlich zu verschieben find. Rachdem nun ber Arbeiter bie vierfantigen hölzernen Magstabe p, auf benen die Drahtabstande durch Einschnitte markiert find (und zwar auf jeder ber vier Seiten eine andere Teilung), fo gefantet bat, daß die Ginschnitte bes gewünschten Riegelschnittes obenauf liegen, ordnet er die verschiebbaren Rloben i in der Beife, daß sich die Drabte in die Einschnitte hineinlegen fetwa übergählige Kloben werden samt den Drähten seitlich von den Schienen abgeschoben und so ausrangiert, etwa fehlende in derfelben Beije einrangiert).

Wenn das geschehen ist, wird durch den Arbeiter die Spannsschraube r mittels des Handrades C wieder sesigeschraubt und dadurch die Schiene o angespannt, wodurch die gleichzeitige Anspannung aller Drähte auf einmal einfach und rasch bewirft wird. Man verstellt auf diese Weise erst die eine Reihe der Drähte und dann die andere.

Benn die Drähte beider Reihen, der horizontalen wie der vertifalen, eingestellt sind, wird der Schneiderahmen B wieder hochgekippt und mittels der Steckstifte b mit dem Maschinengestelle verbunden, sodaß die Maschine alsdann wieder betriebssertig ift.

Diese ganzen Manipulationen bewerkstelligen sich bequem und rasch, sodaß bei einiger übung höchstens 2 bis 3 Minuten für die Umstellung des Rahmens von einem Riegelschnitte auf einen andern ersorderlich sind. Dieses rasche und bequeme Umstellen ist ein besonderer Borzug der Krullschen Schneidemaschinen, noch mehr aber der Umstand, daß es durch die Batent-Drahtspannvorrich-

tung ermöglicht ist, die Drähte je nach Ersorbernis straffer ober weniger straff anzuspannen, und zwar kann diese Regulierung der Spannung während des Betriebes, also beim Schneider selber, geschehen, da der Schneiderahmen in seiner ausrechten Stellung verbleiben kann. Es leuchtet ein, daß die durch die Kruttick Patent-Drahtspannvorrichtung erreichte Regulierbarkeit da Spannung von großer praktischer Bedeutung ist, da die im Seisensorte eine etwas straffere Spannung verlangt und die andm eine etwas schwächere; mit ein paar Handgrissen wird die betressense erforderliche Spannung eingestellt, was bei andern Maschinen um mit großem Zeitverluste möglich ist, da seder Draht einzeln von genommen werden muß, wenn er schwächer oder stärker angespann werden soll.

Aug. Krull bezeichnet diesen seinen verstellbaren Schneider rahmen, der sich also dadurch charakterisiert, daß er erstend zwecks Umstellens der Drähte aus der beim Schneiden ausrechten Stellung in eine geneigte Lage gebracht wird, daß zweitens die sämtlichen Drähte ein und derselben Reihe alle aus einmal durch eine aus einen Hebel wirkende Spannschraube sofort gelöst und aus dieselbe Weise wieder angespannt werden und daß drittens die Spannung der Drähte jederzeit sosort (auch beim Betriebe) beliebig verändert und reguliert werden kann, mit der Benennung "versstellbarer Universalrahmen mit Patent-Drahtspann-Borrichtung". Wo also im nachsolgenden diese Bezeichnung gebraucht wird, handelt es sich immer um verstellbare Rahmen dieser besonderen Gattung.

Auch bei dieser "Riegelschneidemaschine II, Nr. 2" ist, wenn auch die Drähte verstellbar sind, dennoch für jede Riegelsorte ein besondere sogenaunter Drücksops (aus Holz) nötig, ganz ebenso, wie es dei der Maschine I, Nr. 1 (mit Rahmen zum Auswechseln), der Fall ist; man wechselt also diese Drücksöpse beim Umstellen der Drähte ebensalls gegeneinander aus. Bill man mit der Maschine neue Riegelsorten schneiden, für welche sie von Haus aus nicht eingerichtet war, so mus man zu diesem Zwecke neue Masstäde herrichten (resp. in einen verhandene noch freie Seiten neue Einschnitte machen) und außerdem einen neuen Drücksops, dazu passend, ausertigen lassen; beide Arbeiter kann ein geschickter Tischler aussühren, sodaß man nicht daraus amgewiesen ist, sie von der Fabrik nachzubeziehen. Da es sich bei der Ansertigung eines Drücksopses nur darum handelt, aus irgend eine

Beise Zwischenräume zu bilden, in welche die Drähte beim Heraustreten aus dem Seisenblocke eintreten können zwecks gänzlichen Durchschneidens der Seise, so macht man die Drücklöpse für gewöhnlich aus Holz. Un Stelle dieser Holzdrücklöpse zum Auswechseln kann aber
auch ein verstellbarer Universal-Drücklops treten, welcher gestattet, wie die Drähte, so auch die Zwischenräume nach Belieben zu
verändern und einzustellen.

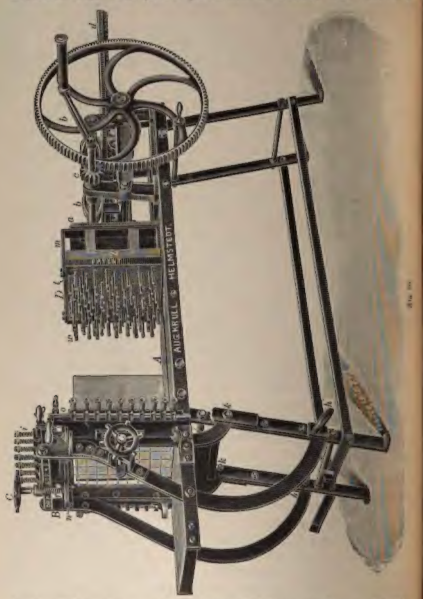
Wir fommen fo zu ber burch Rig. 50 bargestellten "Riegelichneidemaschine II, Rr. 2D" von Ang. Krull. Auch biefe Da= ichine ichneibet Fallftude einer gulaffigen Große bis 380 mm Sobe und 380 mm Breite bei beliebiger Lange in fertige Riegel. Sie ift ebenjo tonftruiert wie bie "Riegelichneibemaschine II, Rr. 2", jodaß auf die Beschreibung dieser letteren Maschine verwiesen werden tann; ber einzige Unterschied besteht barin, bag bie "Riegelichneidemaschine II, Rr. 2D" nicht auswechselbare Solgbrucktopfe hat, fondern mit einem verftellbaren Universal-Drudfopf D versehen ift. Diefer neue, von Aug. Krull erfundene Apparat 1) ift außerordentlich prattisch, ba mit seiner Silfe jeder beliebige Riegels ichnitt ohne weitere Borfehrung raich eingestellt werden fann; er hat fich bereits in febr vielen Sabrifen Eingang verschafft und ift gang etwas anderes wie ein früherer, gleichfalls von Aug. Krull herrührender, ähnlicher Apparat2), der ciwas umijandlich zu handhaben war und beshalb nur als Rotbehelf betrachtet werden konnte.

Der neue Krullsche verstellbare Universal-Drücktopf, Jig. 51, 52 und 53, besteht im wesentlichen aus einer Anzahl zylinsbrischer eiserner Stifte w, welche in horizontaler Stellung so angebracht sind, daß ihr Abstand von einander verändert werden kann, je nach der Stellung der Drähte des Schneiderahmens. Zwei eiserne Bügel m, vorn vor der Druckplatte a besestigt, tragen eine eiserne, 40 mm dicke, vierectige Platte t von 400 mm Breite und 400 mm Höhe. Diese Platte ist mit ungesähr 550 runden Löchern u versehen, welche 12 mm weit und spirallinig angeordnet sind. Diese Löcher dienen dazu, die erwähnten zylindrischen Stifte w auszunehmen; diese Stifte, deren etwa 150 Stück sind, sind 130 mm lang und werden derart in den Löchern der Platte t angebracht, daß sie vorn 70 mm herausstehen und beim Schneiden seit und unverrückbar in ihrem Loche verbleiben. Zu diesem Zwecke ist das Holzbrett z angebracht, welches

¹⁾ Früher D. R. B. Rr. 88 367, Ofterr. P. Rr. 46/1454, Ungar. P. Rr. 5853.

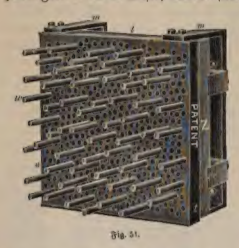
⁹ Bgl. Diejes Sandbuch, 2. Aufl., Gig. 46.

sich hinter bie fämtlichen Stifte legt, sobaß sich bie Stifte beim Schneiben nicht nach hinten hinausschieben können; bas Brett & if

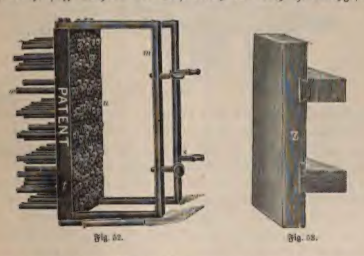


burch 4 Schrauben s an seinem Plate befestigt und kann nach Wester Schrauben weggenommen werden, was beim Umstellen erfordent

tst. Der Plat für die Stifte richtet sich nach der jeweiligen Beschaffenheit bes durch die Schneidedrähte gebildeten Gitters, und zwar verteilt man auf jedes Feld 2 bis 3 Stifte; das Ginsteden der Stifte in

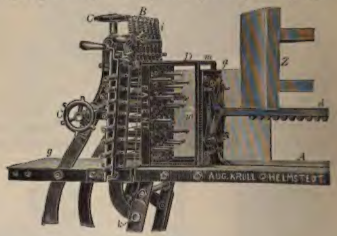


die Löcher geschieht von vorn durch das Drahtgitter hindurch. Jeder Stift hat an dem hinteren Ende eine in einem Schliße bewegliche Nase, welche sich, nachdem der Stift durch das Loch hindurchgesührt



ift, nach unten fallend, selbsttätig hinter die Platte t legt und so verhindert, daß die Seise den Stift nach vorn aus dem Loche heraussieht und mitnimmt.

Das Umstellen des Drückfopses D von einer Riegelsorte und die andere vollzieht sich in einsachster Beise und in kürzester Zeit we solgt: Nachdem die Drähte des Schneiderahmens für den betressender gewünschten neuen Riegelschnitt umgestellt worden sind, wird zunächt das erwähnte Holzbrett z losgenommen, sodaß die Stiste w hinter seit werden und sich nach hinten aus den runden Löchern u hinausschieden können. Wittels der Jahnstange d wird alsdann der Dräcktopf samt allen in den Löchern besindlichen Stisten, wie solche noch vom letzen Schneide an ihrem Plate sind, vorangeschoben, und zweigung durch die Schneidedrähte hindurch, sodaß die Stiste w in das Drachtgitter eintreten. Die Drähte schieben alsdann selbstätig alle diesenigen Stiste nach hinten hinaus, welche für die um



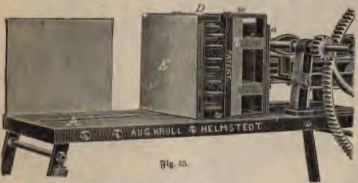
Sin. 51

eingestellte Riegesforte nicht passen (Fig. 54). Diese ausgesonderten Stifte werden alsdann mit der Hand vollends herausgezogen und mandern Löchern untergebracht; je nach der Stärke der betreffenden Riegessorte und der Beschaffenheit (Festigkeit) der Seise wird man, wie schon gesagt, auf je ein Feld des Drahtnetes zwei oder mehren Stifte nehmen. Es empsiehlt sich serner, zwischen der hinteren Flack des Seisenblockes und den Stiften des Universals-Drücksopses ein massires Holzbrett E einzuschalten (Fig. 55), welches einsach oden auf die Stifte vorn in die Seise eindringen; bei sester Seise ist das Brett unndig Natürlicherweise wird dieses Brett jedesmal weggenommen, sobald sie bis an die Dräfte herangekommen ist; es wird also nur das lesse

Ende des Blockes mittels der Stifte w durch das Drahtgitter hindurchaeschoben.

Aus bem Gesagten geht hervor, daß das Einstellen dieses Drücktopses außerordentlich einfach und rasch von statten geht, ba die Drähte selber die eigentliche Arbeit verrichten, indem sie diesenigen Stifte, die für den betreffenden Schnitt nicht passen, selbstätig ausschalten.

Bur Bervollständigung der Maschine gehört eine sogenannte "Garnitur Maßstäbe", welche alle Schnitteinteilungen von 20 bis 100 mm, von Millimeter zu Millimeter steigend, enthält. Die Maßstäbe p dienen, wie schon srüher gesagt, zur Markierung des richtigen Abstandes der Drähte von einander, zu welchem Zwecke sie mit Sinschnitten versehen sind, in welche sich die Drähte hineinlegen; sie sind

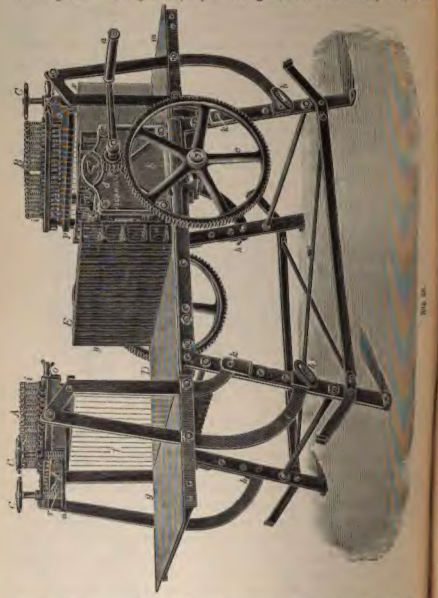


vierkantig und aus holz hergestellt und tragen auf jeder ber vier Seiten eine andere Ginteilung. Bu einer "Garnitur" gehört mithin eine größere Anzahl solcher Maßstäbe.

Wir kommen nun zu den Riegelschneidemaschinen des zweiten Systems, also zu denjenigen, bei welchen die Schneidedrähte nicht gekreuzt, sondern in ein und derselben Richtung lausend, angeordnet sind. Da ist zunächst die durch Fig. 56 dargestellte "Riegelschneidemaschine III, Nr. 4" von Aug. Krull. Diese Maschine dient zum Riegelschneiden und schneidet Fällstücke einer zulässigen Größe von 400 mm Höhe, beliebiger Breite bis 1000 mm (meist Formenbreite) und beliebiger Länge (Riegellänge). Sie arbeitet nach beiden Seiten und hat auf jeder Seite einen mit vertikal lausenden Drähten bespannten verstellbaren Universalrahmen mit Patent-Drahtspann-Borrichtung.). Die Maschine ist ganz

¹⁾ D. R. B. Nr. 89 245.

aus Stahl, Schmiedeeisen und (in dem Triebwerke) aus Gusteisen ficht solide gebaut. Der zur Aufnahme des Fällstudes dienende, auf via



starten Fugen montierte Tisch trägt in der Mitte den Borfontmechanismus a, b, c, d, an welchem der Drudtopf angebracht

(von diesem Drücktopf wird noch später die Rede sein). An der linken Seite des Tisches befindet sich der Universalrahmen A, an der rechten Seite der Universalrahmen B; h sind die Steckstifte, mit welchen die in den Zapsen k drehbaren Rahmen besestigt sind. Die Drähte t, an den Kloben i befindlich, sind auf der Schiene o versichiebbar; r sind die Spannschrauben, n die Winkelhebel und C die Bandräder für die Batent-Drahtsvann-Borrichtung.

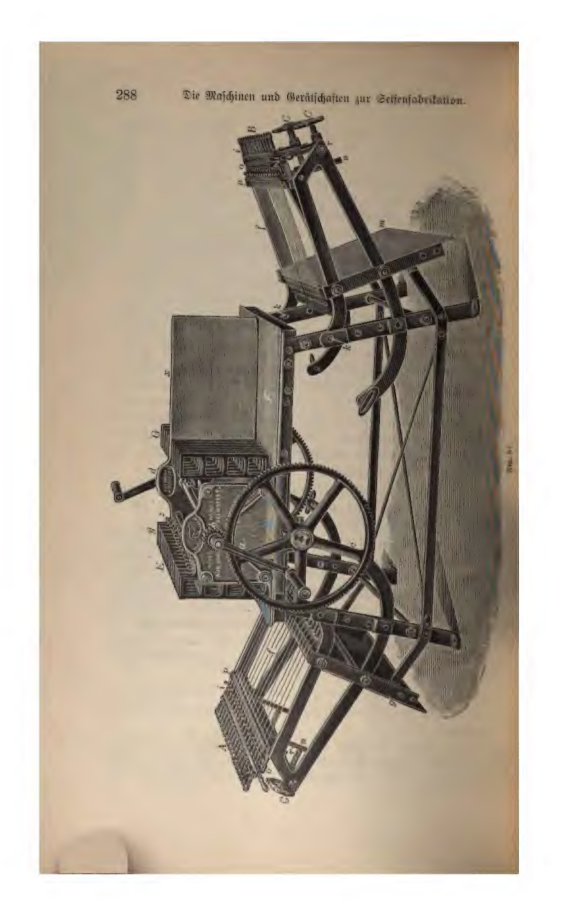
Das zu schneibende Fällstück wird auf die Linke Seite D des Maschinentisches vor den Drücksops E gelegt und vermittels des Borschubmechanismus durch den links besindlichen Nahmen A geschoben. Auf diese Weise wird das Fällstück zunächst in lauter Platten oder Taseln zerlegt, welche nach dem Schnitte hochkant nebeneinander auf dem Bordertische g stehen. Bon hier werden sie weggenommen, um auf die nunmehr frei gewordene andere Seite F des Maschinentisches gelegt zu werden, und zwar flach auseinander vor den Drücksops G zu beiden Seiten des in der Mitte angebrachten Führungsbrettes. In diese Lage werden die Platten durch den rechts besindlichen Nahmen B geschoben und liegen nach dem Schnitte als Riegel auf dem Bordertische m. Während dieses zweiten Schnittes ist die linke Seite D des Maschinentisches wieder frei geworden für Ausnahme eines neuen Fällstückes.

Fig. 57 zeigt, wie die beiden Rahmen zweds Umstellens der Drahte in der bereits geschilderten Beise in die geneigte Lage gebracht werden.

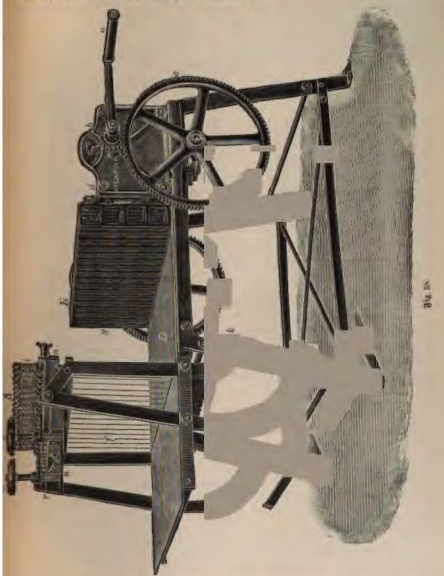
Der sogenannte Drückfopf, also biejenige Vorrichtung, die den Zweck hat, die Seise ganzlich durch die Drähte hindurch zu schieben, ist beliebig verstellbar. Dieser verstellbare Universaldrücktopf (E bezw. G) besteht aus einer Anzahl eiserner Platten y, die in einsacher Weise an dem Vorschubschlitten d ausgehängt und seitlich verschiebbar sind, so daß sie in beliebige Entsernung voneinander gebracht und nach den Schneidedrähten eingestellt werden können; durch je eine Schraube zwerden die Platten an der betressenden Stelle sestgeklemmt.

Eine sogenannte Garnitur Maßstabe, alle Schnitteinteilungen von 20 bis 100 mm enthaltend, dient zur weiteren Bervollständigung ber Maschine.

Bu der gleichen Gattung gehört die durch Fig. 58 bargestellte "Riegelschneidemaschine IV, Rr. 5" von Ang. Krull; sie bient zum Riegelschneiden und schneidet Fällstude einer zulässigen Größe



von 400 mm Sohe, beliebiger Breite bis 1000 mm (meift Formensbreite) und beliebiger Lange (Riegellange).



Sie arbeitet jedoch nicht nach beiben Seiten, sondern nur nach einer Seite, und hat daher nur einen mit vertikal lausenden Drähten bespannten verstellbaren Universalrahmen mit Pa-

15

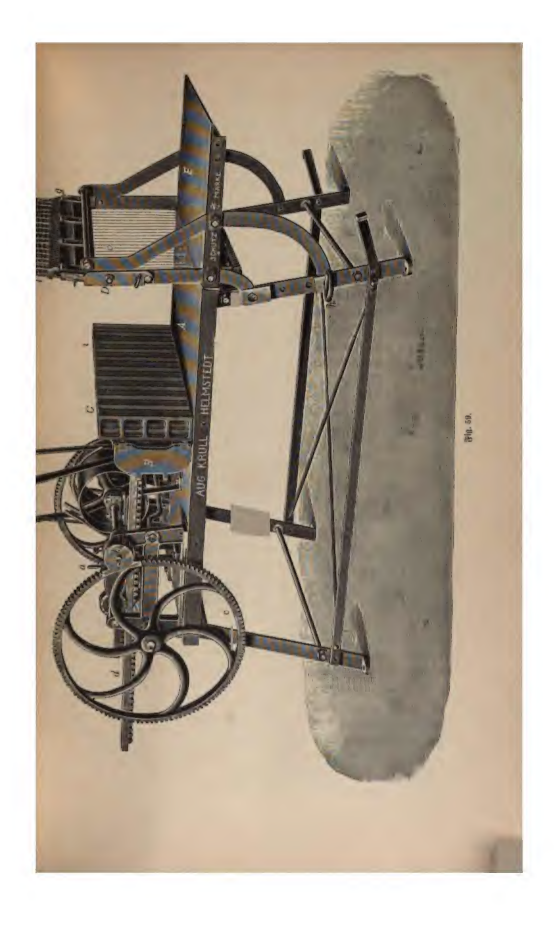
tent-Drahtspann-Borrichtung¹); sie unterscheidet sich nur badund von der eben beschriebenen "Riegelschneidemaschine III, Pr. 4", du sie auch bezüglich der Bauart und Konstruktion vollständig gleicht. Es tann daher auf die Beschreibung der vorigen Maschine verwiese werden; bemerkt sei noch, daß die vorliegende Maschine ebenfalls mit verstellbarem Universal-Drücktopf und mit Garnitur Rassstäde versehen ist.

Die Arbeit vollzieht sich in der Weise, daß alle Fällstüde in nächst in lauter Platten geschnitten werden, welche beiseite nuisestapelt werden; ist dies geschehen, so wird die Maschine (Nabus: Drücksops) zum Riegelschneiden hergerichtet, worauf die vorher goschnittenen Platten in Riegel zerlegt werden. Dies Bersohren matürlich umständlicher und zeitraubender als die Arbeit bei da "Riegelschneidemaschine III, Nr. 4"; selbswerständlich ist auch die Leistungssähigkeit entsprechend geringer. Für Fabriken hingegen, die ihre Seisen viel oder nur in Platten versenden, wie dies z. Um Österreichslugarn vielsach der Fall ist, ist diese Maschine als Blattenschneidemaschine sehr praktisch und vorteilhaft.

Much die nachfolgende, durch Sig. 59 bargestellte Seifes ichneibemaschine XII, Dr. 17" von Aug. Rrull Dient in ein Linie jum Plattenfchneiben; fie ift für Riemenbetrieb tomitriet und für größere Nabriten bestimmt. Sie ichneidet Rallitude einer me laffigen Broge von 400 mm Sohe, beliebiger Breite bis 1000 mm (meift Formenbreite) und beliebiger Lange (Riegellange) in Platter und ift zu diesem Zwede, ebenso wie die vorige Majdine, mit nut einem mit vertifal laufenden Drabten bespannten verfrellbaren Universalrahmen mit Batent-Drahtspann-Borrichtung? cofeben, ebenjo mit verstellbarem Universal-Drudtopf und mit Garnitur Magitabe. Der gange Aufbau ber Mafchine ift ebenie. wie bei ben fruberen, gang aus Stahl, Schmiedeeisen und fin bem Triebwerte) aus Bugeifen außerft folide ausgeführt. Der auf vier ftarten Gugen montierte Tifch A tragt auf ber einen Geite ben Borichubmedanismus b, e, d mit bem Borichubtorper B, an welchem ber verstellbare Universal-Drudfopf C (bie verschiebbare Drudplatten find mit i bezeichnet) befestigt ift. Un ber anbern Seit befindet fich ber verstellbare Universalrahmen D mit den verhied laufenden Drahten e, welche, an ben Rloben f befestigt, ami bet

¹⁾ D. H. B. Rr. 89 245.

²⁾ D. R. B. Nr. 89 245.



Schiene g verschiebbar sind; der Rahmen tann natürlich beim Berestellen in die geneigte Lage gebracht werden, h sind die Stedistifte, mit welchen der in Zapsen drehbare Rahmen an dem Maschinesgestelle befestigt ist (die Patent-Drahtspann-Borrichtung ist auf Fig. 59 noch nicht angebracht).

Die Anordnung des Riemenantriebes (durch 2 Festscheiben und 1 Losscheibe) ist so getroffen, daß die Maschine selbsträtig eine zweimalige Ausrückung behufs Stillstehens aussührt, das am Mal nach ausgeführtem Schnitte, das andere Mal nach stattgehabten Rücklanf, daß sedoch die Einrückung der Maschine zum Arbeum durch den Arbeiter mittels des Sebels a geschehen muß.

Die Arbeit verläuft also in solgender Beise: Während du Maschine in Ruhe ist (der Riemen läust auf der Lossideiter legen die Arbeiter das Fällstück auf den Maschinentisch A vor der Borschubkörper B mit Drücktopf C; der eine Arbeiter besorgt alsdam mittels des Hebels a die Einenchung des Riemens von der Lossicheibe auf die Festschiebe für Borlauf der Maschine, woraus sied der Borschubmechanismus in Bewegung sest und den Seisenblod durch den Rahmen D hindurchschiebt. Während dieser Zeut können die Arbeiter, da sie sich nach dem Einenchen nicht weiter um den Gang der Maschine zu kümmern brauchen, andere Arbeiten Geranholen oder Begschassen von Seise) vornehmen.

Wenn der Seisenblock nach kurzer Zeit seinen Weg durch den Rahmen beendet hat und, in Taseln geschnitten, auf dem Bordertische E liegt, bewirkt eine am Triebwerke der Maschine bestindliche Borkehrung selbstkätig die Ausrückung des Niement von der Jestscheibe auf die Losscheibe, insolgedessen die Maschine von selbst stillsteht.

In biesem Zustande verharrt die Maschine, bis einer ber Abbeiter, indem er sich dabei wiederum eines Hebels bedient, die Einrückung des Riemens von der Lossscheibe auf die Festscheibe für den Rücklauf besorgt, worauf der Borschubmechanismus zurücklauft, und durch eine am Triedwerke befindliche Borkehrung wieder selbsttätig ausgerückt und zum Stillstand gebracht zu werden, sobald er sich wieder an seinem ursprünglichen Plaze besindet, so daß ein neues Fällstuck eingelegt werden kann. Wahrend die Maschine leer zurückläuft, haben die Leute wieder Zeit, die sertigen Platten wegzunehmen, da sie sich um den Gang der Maschine nicht zu kümmern brauchen.

Nach Einlegen eines neuen Fällstückes wiederholt sich ber ganze Borgang, damit beginnend, daß der eine Arbeiter mittels des Handhebels die Maschine für den Vorlauf einrückt. Es sei noch hervorgehoben, daß besondere Borkehrungen getrossen sind, welche verhindern, daß die in Ruhe besindliche Maschine von selbst in Bewegung
gerät und daß die Arbeiter beim Bennzen des Hebels zum Einrücken
der Maschine für den Bor- resp. Rücklauf eine andere Bewegung
aussühren können, wie die richtige. Diese Maschine ist sehr praktisch
und bedeutet wiederum einen Fortschritt, da es zweisellos vorteilhaft
ist, daß die Leute der Arbeit des eigentlichen Schneidens überhoben
sind und die gewonnene Zeit für andere Arbeiten verwenden können.

Da die Maschine nur einen Rahmen hat, so soll sie vornehmlich zum Plattenschneiden dienen. Ratürlich kann sie auch zum Riegelschneiden verwandt werden; dies geschicht dann in der Weise, daß die sertigen Platten nochmals in die Maschine gebracht und auseinanderliegend durch den Rahmen hindurchgeschoben werden. Für größere Betriebe wäre es allerdings zweckmäßiger, für das Schneiden der fertigen Platten in Riegel eine zweite gleiche Maschine auszustellen, die dann, möglichst nahe neben der ersten Waschine ausgestellt, die von dieser gelieserten Platten ausnimmt und sogleich weiter versarbeitet.

Es sei noch bemerkt, daß für große Betriebe die drei lettbeschriebenen Maschinen auch zum Zerschneiden der Riegel in Stücke sehr gut geeignet sind, indem die Riegel alsdann quer durch die Drähte geschoben werden; in neuerer Zeit werden auch die mit den sogenannten "Seisengießmaschinen" hergestellten Riegelstränge auf diesen Maschinen zu Stücken verarbeitet.

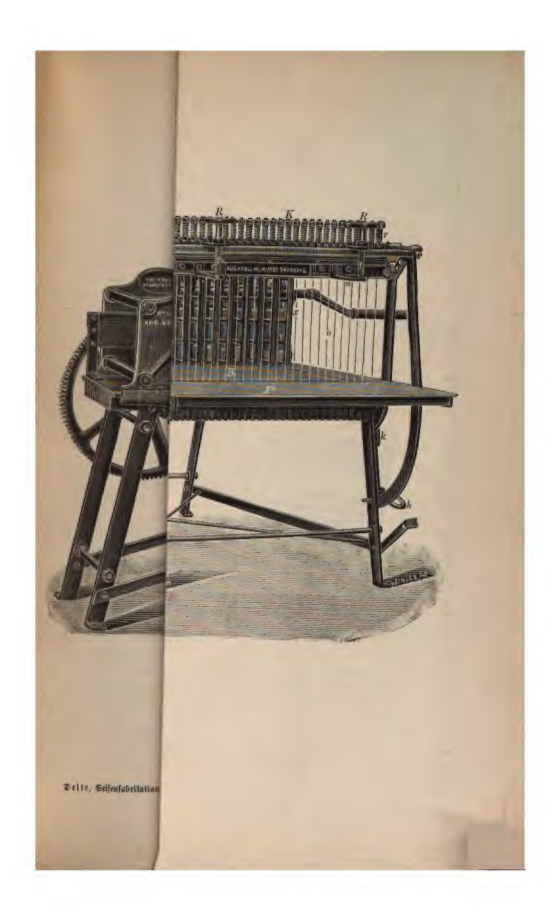
Eine gewisse Unvolltommenheit, die diesen drei Maschinen, wenn sie zum Riegelschneiden benußt werden sollen, anhaftet, besieht in dem Umstande, daß die durch den ersten Schnitt aus dem Fällstücke gewonnenen Platten weggenommen und umgepacht werden müssen, um mittels des ergänzenden zweiten Schnittes weiter in Riegel zerlegt zu werden, da diese Hantierung immerhin etwas umständlich ist und Zeit, Plat und Ausmertsamkeit ersordert; bei der doppeltwirkenden "Riegelmaschine III, Rr. 4" mag die Sache noch gehen, da es sich bei dieser nur um ein Umpacken der gesichnittenen Platten von der einen Seite auf die andere handelt, wogegen bei den Maschinen "IV, Nr. 5" und "XII, Nr. 17", welche nur einen Rahmen haben, die Umständlichkeiten schon größer

sind, insofern alle Platten erst beiseite gelegt werden mussen, bis det Schneiben der betreffenden Sorte beendet ist, um nachher (nach Umftellen des Rahmens auf den ergänzenden zweiten Schnitt) nochmass in die Maschine gelegt und in Niegel geschnitten zu werden.

Dieje Unvolltommenheit hat die Beranlaffung gegeben gur Ron struktion ber nachfolgenden, burch Fig. 60 bargestellten "Riegel schneibemaschine V, Rr. 3" von Aug. Krull. Dieje Majchine bien jum Riegelichneiden und ichneidet Fallftude einer gulaffigen Bible von 400 mm Sobe, beliebiger Breite bis 1000 mm (meift Formes breite) und einer Lange bis 500 mm (Riegellange). Das Gallited wird zwar ebenfalls mittels zweier Rahmen, Die es nacheinante paffiert und beren erfter es in Platten gerlegt, mabrent ber sont aus diefen die Riegel berftellt, in Riegel geschnitten; bei Diefem Boo gange ist jedoch ein Umlegen oder ein Umpacken der erstgewonnen Blatten überfluffig, ba infolge einer eigentumlichen Unpronune ber beiden Rahmen die Blatten nach Baffieren des erften Rahmens gleich fo ju liegen tommen, bag fie in biefer Lage fofert weiterverarbeitet merden; obwohl alfo bas Fallfinet feinen Ei burch zwei Rahmen nimmt, fo entstehen bennoch, ohne Umpader der Blatten, fertige Riegel.

Die Maschine besteht aus zwei, auf starten Füßen monterts Schneidetischen A und B, welche in einer Ebene liegen und wit einander sest verbunden sind. Der Schneidetisch A, welche zur Aufnahme des Fällstückes dient, trägt links den Borschalmechanismus C mit dem verstellbaren Universals-Drücktopse b und rechts den verstellbaren Universalrahmen E; die Dräckt dieses Rahmens lausen horizontal. Der Schneidetisch Bist im rechten Winkel zum Schneidetische A angeordnet und trägt auf der einen Seite den Borschubmechanismus G mit dem verstellbaren UniversalsDrücktopse H und auf der andern Seite der verstellbaren Universalrahmen K; die Dräckte o dieses Rahment lausen vertikal.

Indem nun der Borschubmechanismus C das auf dem Schneide tische A liegende Fällstud mittels des Drücklopfes D durch des Schneiderahmen E hindurchschiedt, wird das Fällstud durch die Dräht in lauter Platten zerlegt, welche nach dem Schnitte aufeinander-liegend auf dem Schneidetische B sich besinden, und zwar quer vor dem Drücklopfe H, der an dem Borschubmechanismus G beseitigt ist. In dieser Lage werden die Platten, ohne auch nur mit der





hand berührt zu werben, mittels des Borschubmechanismus G fofort weitergeschoben, durch den Schneiderahmen K hindurch und auf diese Beise durch die Drähte o in Riegel zerlegt, welche nach dem Schnitte auf dem Bordertische F liegen.

Dieser ganze Vorgang dauert nur 2 bis 3 Minuten und bewertsstelligt sich einsach, da er an die Ausmerksamkeit und Geschicklichkeit der Arbeiter keine Ansorderungen stellt. Diese Maschine ist daher außerordentlich leistungsfähig und wird von größeren und mittleren Betrieben am meisten gekauft.

Bie die übrigen Krullichen Schneidemaschinen, fo ift auch diese gang aus Stahl, Schmiebeeisen und (in dem Triebwerke) aus Bußeifen fehr folide und bauerhaft gebaut. Beide Rahmen find, wie icon ermahnt, verstellbare Universalrahmen mit Batent= Drahtspann-Borrichtung1); h find die Stedftifte, mit welchen ber in den Rapfen k brehbare Rahmen K, der alfo beim Umftellen in bekannter Beife in die geneigte Lage gebracht wird, an bem Mafchinengeftelle befestigt ift. Da der Rahmen E horizontal laufende Drahte hat, denen man beim Umftellen leicht beitommen fann, fo wird diefer nicht in geneigte Lage gebracht; die Druckplatten s des zu biesem Nahmen gehörigen verstellbaren Drudkopfes D find felbstverständlich horizontal verschiebbar, mahrend die Druckplatten x des zu bem Rahmen K gehörigen verstellbaren Drücklopfes H vertital verschiebbar find. Die Drahte, an ben Kloben r befestigt, find auf ben Schienen m verschiebbar; t sind die Spannschrauben, n die Winkelhebel und R bie Sandrader für die Batent-Drahtspann-Borrichtung. Bervollständigung gehört auch zu diefer Maschine wiederum eine fogenannte Garnitur Magitabe (p), alle Ginteilungen von 20 bis 100 mm enthaltenb.

In manchen Fabriken verbietet es sich, die sertigen Platten sogleich weiter in Riegel zu verarbeiten; diese Berarbeitung geschicht pielmehr erst nach geraumer Zeit und wird dann vielsach in der Beise ausgesührt, daß die Platten gleich in einem in fertige Stücke zerschnitten werden. Eine ungemein leistungsfähige und praktisch konstruierte Maschine für diesen Zweck ist die durch Fig. 61 dargestellte "Seisenschneibemaschine XIII, Rr. 18" von Aug. Krull.

Der Tisch A bient zur Aufnahme der Platten, welche auseinander gepackt werden, wobei sie gut an der Rückwand B anliegen mussen,

¹⁾ D. M. B. Mr. 89 245.

bis zu einer Höhe von ca. 400 mm; die Breite des Tisches richtet sich nach der Breite der Platten, die Länge des Tisches nach ihrer Länge. Der Borschubschlitten C mit dem verstellbaren Drücksopse Dichiebt die Platten durch den Rahmen E hindurch, der jedoch nur wenige senkrecht laufende Drähte a trägt, da er den Zweck hat, die Breite der Taseln in mehrere gleiche Längen zu zerlegen, eine Abmeisung, die der nachherigen Stückenlänge entspricht. Es entstehen also aus den breiten Platten mehrere schmälere. In dieser Lage werden die Platten quer durch den verstellbaren Universalrahmen Hunit Patent-Drahtspann-Borrichtung 1) geschoben; dieser ist mit senkrecht laufenden Drähten s bespannt, woraus sich ergibt, daß nach Passieren des Rahmens die ausgetrennten Platten als sertige Stücke daliegen.

Die Entfernung der Drähte kann beliebig eingestellt werden und dementsprechend auch der Drückfops. Beim Passieren des Rahmens wird die hintere, an der Rückwand B besindliche Fläche der Platten durch das Hobelmesser begalisiert und die gegenüberliegende vordere Fläche durch das Hobelmesser e. Mittels Spindelvorrichtung ist letzteres durch das Handrad a seitlich zu verstellen, je nach der versänderlichen Breite der Platten. Die ausgetrennten Platten liegen nach Passieren des Rahmens quer vor dem Borschubsmechanismus F, der seine Bewegungsrichtung im rechten Winkel zu jener des ersten Vorsichubes nummt, genau in dersetben Weise, wie dies bei der vorhin beschriebenen "Riegelschneidemaschne V, Nr. 3" angeordnet ist; vor dem Borschubkörper F besindet sich der verstellbare Universals Drücksopf G mit den Druckplatten i.

Im übrigen ist alles, wie bei den früher beschriebenen Maschinen-Ausführungen, ganz in Stahl und Eisen. Der Universalrahmen H kann in der bekannten Beise beim Berstellen übergekippt werden nach Herausziehen der Stifte f aus den Löchern; die Drähte sind besestigt an den Kloben g, auf Schiene h verschiebbar. Die Handkurbeln k und 1 dienen für die Borwärtsbewegung, während m und n für den Rücklauf gebraucht werden.

Die folgende "Schneidemaschine X, Ar. 13" (Fig. 62) von Aug. Krull ist im Prinzip ebenso konstruiert wie die vorige Maschine, ist jedoch nur für ca. 150 mm Schnitthöhe eins gerichtet. Der Tisch A dient zur Aufnahme der Seise, b ist die Rück-

¹⁾ D. M. B. Mr. 89 245.

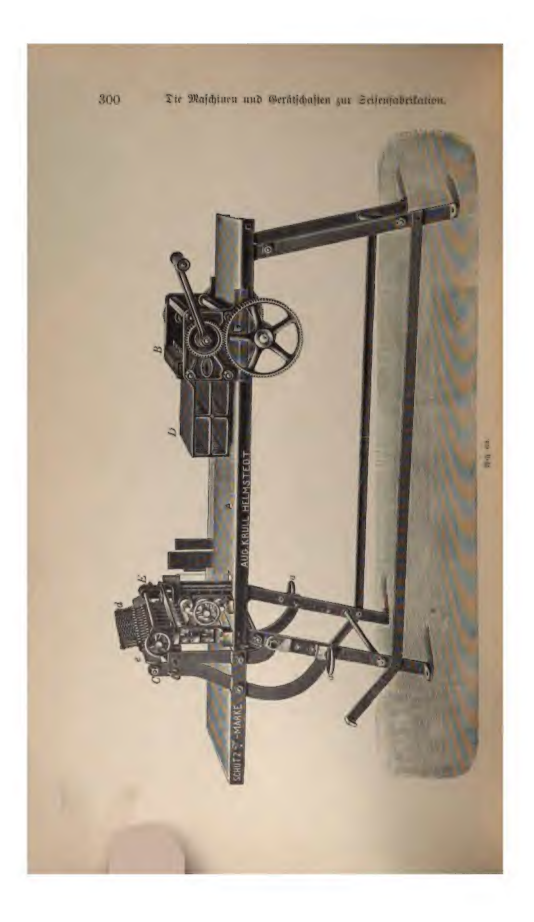


wand; mittels bes Borfchubmechanismus B wird die Seife durch ben ersten Rahmen C geschoben, ber einige senfrechte Drabte e tragt. Die aufgetrennten Platten liegen nach dem Schnitte vor dem Borfchubmechanismus D, beffen Bewegung im rechten Binkel zu ber ersten verläuft und ber mithin die Seife quer burch ben zweiten Rahmen E hindurchichiebt. Diefer ift mit fentrechten Drahten i bespannt, gerlegt mithin die Seife in fertige Stude Der Rahmen C ift jum Berausnehmen eingerichtet, die Drabte find beliebig verstellbar; auch die Drudvlatten d find beliebig einzustellen. Der Rahmen E ift ein verstellbarer Universalrahmen mit Batent-Drabtspann-Borrichtung1), der also beim Umstellen in befannter Beise nach vorn übergekippt werden kann; e find die Stifte, die ihn mit der Maschine verbinden. Die Drahte i find an Kloben f befestigt und auf der Schiene g beliebig verichiebbar; auch die Dructplatten h fonnen beliebig eingestellt werden. Diese Daschine X, Dr. 13, ift bie bestgeeignete Majdine gum Berichneiben ber Klumppiden Bref-Seifenplatten in fertige Stude.

Die nachfolgenbe, burch Fig. 63 bargeftellte "Seifenichneibemajdine IX, Dr. 12" von Aug. Krull gerlegt Platten einer Sohe bis zu 150 mm in Tafeln ober Riegel. Die Seife wird auf ben Tijch A gelegt und mittels des Borichubmechanismus B durch den mit fentrecht laufenden Drahten bespannten Rahmen C hindurchgeschoben. Diefer ift ein verftellbarer Universalrahmen mit Batent-Drahtipann-Borrichtung2), fann alfo nach Serauszieben ber Stifte a in die geneigte Lage gebracht werben, die Kloben d find auf der Schiene e verschiebbar. Der Universal-Drudknopf D ift gleichfalls verstellbar. Die Seife paffiert, ehe fie in die Drabte eintritt, einen Sobelapparat E, der den Zwed hat, dem Fällstude beim Schneiden eine Führung zu geben, damit ber Schnitt genau wird, und ben Abfall zu vermindern. Der Hobelapparat, der im wesentlichen aus vier, ein Rechteck bilbenden Meffern besteht, ift so eingerichtet, daß bie Deffer mittels Schraubenspindel auf bas genaueste nach ber fallstückgröße eingestellt werden tonnen. Die Maschine ist auch für die fogenannte Oberichalfeife (Talgfodafeife) befonders gut geeignet. Die Dberichale wird beim Schneiben nach unten gelegt, wobei bas untere Deffer gurudgestellt wird, damit es nicht arbeiten fann und die Oberichale unversehrt läßt. Die Maschine wird auf Berlangen

¹⁾ D. N. B. Mr. 89 245.

²⁾ D. N. P. Nr. 89 245.



ch ohne Sobelapparat geliefert, wie durch Rig. 64 dargestellt ist. ienso kann fie statt des verstellbaren Universalrahmens einen ein= chen, jum Berausnehmen eingerichteten und mit verftellren Draften versebenen Schneiberahmen C (Fig. 65) erhalten. ich biese Maschine ist gang aus Stahl und Eisen gebaut. Für wöhnlich wird fie für eine Plattengröße von 500 mm Breite und O mm Lange geliefert; die Anfertigung geschicht jedoch auch in berer Große, und fei bemerkt, bag die Maschine auch gur Berbeitung ber Rlumppiden Breg-Seifenplatten fehr vorteilhaft ift.



Big. 64.

Much die nachstehende, für Kraftbetrieb (Riemenbetrieb) einrichtete "Seifenschneidemaschine XI, Nr. 9" von Aug. Krull, irch Fig. 66 bargestellt, verarbeitet Platten einer Maximalgröße von 00 mm Sohe bei 600 mm Sohe und 400 mm Länge. Der mit rtifal laufenden Drahten bespannte Rahmen A ift gum Beraushmen eingerichtet, die Drafte find verstellbar; einen Sobelapparat nt die Maschine nicht. Die Seife wird auf den Tisch B vor den Borichubkörper C gelegt und durch den mittels Kurbelwelle D in Bewegung gesetzten Sebel E vorangeschoben.

Die Maschine ist gang aus Stahl und Eisen sehr solide gebau. Wegen ihrer großen Leistungsfähigteit ist sie namentlich großen

Fabriten zu empfehlen.

Schließlich mögen noch zwei, gleichfalls für größere Betriek konstruierte Schneidemaschinen Erwähnung finden. Es ist dies zwnächst die durch Fig. 67 dargestellte "Seifenschneidemaschine XIV. Nr. 19" von Aug. Krull, welche dazu dient, den ganzen auf dem



Fig. 65.

Boben der Seisensorm stehenden Formblock auf einmal in laute Platten zu zerlegen. Die Formblöcke sind etwa 500 bis 600 kg schwer und haben meist solgende Größe: 1000 bis 1200 mm hoch, 320 bis 360 mm breit, 1200 bis 1500 mm lang; die Maschine ist dahr so konstruiert, daß sie an den Formblock herangesahren werden laut Sie besteht aus einem auf vier Rädern lausenden, starken, eisenem Gestelle A, das dicht gegen den zu zerschneidenden Formblock geschoben wird. An diesem Gestelle wird ein Führungsrahmen B mittels vier Klammern rasch und einsach derart besestigt, daß er den

ganzen Formblock einschließt. Auf der gegenüberliegenden Seite ruht dieser Rahmen unten auf dem Fuße C, der als Stellschraube auszgebildet ist, um je nach der veränderlichen Höhe des Seisensormsbodens D etwas höher oder niedriger gestellt werden zu können. Dieser Führungsrahmen B dient zur Aufnahme des eigentlichen Schneiderahmens E, der mit horizontal lausenden Drähten i bestpannt ist. Er ist ein verstellbarer Universalrahmen mit Patent=Drahtspann=Borrichtung¹); die Kloben a sind auf der Schiene b verschiebbar.

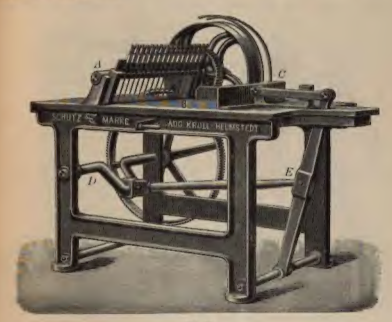


Fig. 66.

Der Schneiderahmen E ist so eingerichtet, daß er auf dem Führungsrahmen B entlang genau und sicher weiter bewegt werden kann. Mittels Ketten e, die in entsprechender Weise angeordnet sind, wird der Schneiderahmen E über den ganzen Seisenblock hin vorangezogen, indem sich die Ketten auf beiden Seiten gleichmäßig auf zwei Rollen s auswickeln, die durch die Handkurbel d mittels Zahneradübersehung in Bewegung geseht werden.

¹⁾ D. N. B. Nr. 89 245.

Während also der Schneiderahmen auf diese Weise seinen Sa auf dem Führungsrahmen entlang nimmt, durchschneiden die Dram ben Formblock und zerlegen ihn so in Platten, deren Starte ben Drahtentsernung entspricht.

Die Platten t, an dem Gestelle A besindlich und verschiebter eingerichtet, werden nach den Drahten eingestellt und bezwehn daß die Drahte beim Heraustreten aus dem Formblocke in die dut die Platten gebildeten Zwischenräume eintreten und die Seise gamlich durchschneiden können. Nach vollzogenem Schnitte wird de Maschine in ihre drei Hauptbestandteile A, B und E zerlegt und von



31g. 67

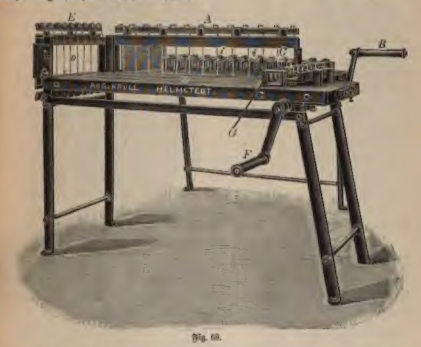
dem Formblocke abgenommen, um an einem andern angebracht und verwendet zu werben.

Die Maschine ist sehr prattisch und leistungsfähig; sie ift haupfächlich in England und den britischen Rolonien in Gebrauch.

Als erganzende Maschine gehört hierzu die durch Fig. 68 dar gestellte "Seisenschneidemaschine XVII, Rr. 23" von Aug. Krall Sie dient bazu, die mit der vorigen Maschine aus dem Formblode ge wonnenen langen Platten in sertige Stude weiter zu verarbeiten.

Die Seifenplatten werben ber Länge nach quer vor ben erfie Rahmen A gelegt, ber mit fentrechten Drahten i bespannt ift, and

mittels des durch Kurbel B angetriebenen Borschubmechanismus (mit Drückfopf C davor) durch die Dräckte geschoben, wonach sie ausgetrennt auf dem Tische D liegen, und zwar vor dem zweiten Rahmen E. Auch dieser ist mit senkrechten Dräckten o bespannt, so daß die ausgetrennten Platten mittels des durch Kurbel F angetriebenen Borschubes (mit Drückfopf G davor) durch den Rahmen E hindurchzgeschoben, als lauter sertige Stücke erscheinen, die auf einem in der Berlängerung des Maschinentisches D besindlichen, auf der Abbildung nicht angebrachten Tische auflausen.



Beide Rahmen sind zum Herausnehmen eingerichtet, die Drähte sind beliebig verstellbar; die Drückföpfe C und G sind ebenfalls verstellbar.

Die Schnittgröße ist 1200 bis 1500 mm Länge bei 320 bis 360 mm Breite, entsprechend ber Größe der großen Platten, die Höhe ist meist 80 bis 100 mm, selten mehr, da für gewöhnlich immer nur eine Platte zur Berarbeitung gelangt.

Das Berichneiden der Bliegel in Studie.

Um die Riegel in Stude weiter zu zerlegen, bedient man fid besonderer Maschinen, der Seisenstüdenschneidemaschinen. Es gibt zwei Arten solcher Maschinen: bei der einen werden die Riege burch einen mit mehreren vertital lausenden Drahten bespannte Schneiderahmen quer hindurchgeschoben; die andere Gattung chanterisiert sich dadurch, daß das Zerschneiden der Riegel durch eines einzelnen Draht ausgeführt wird.

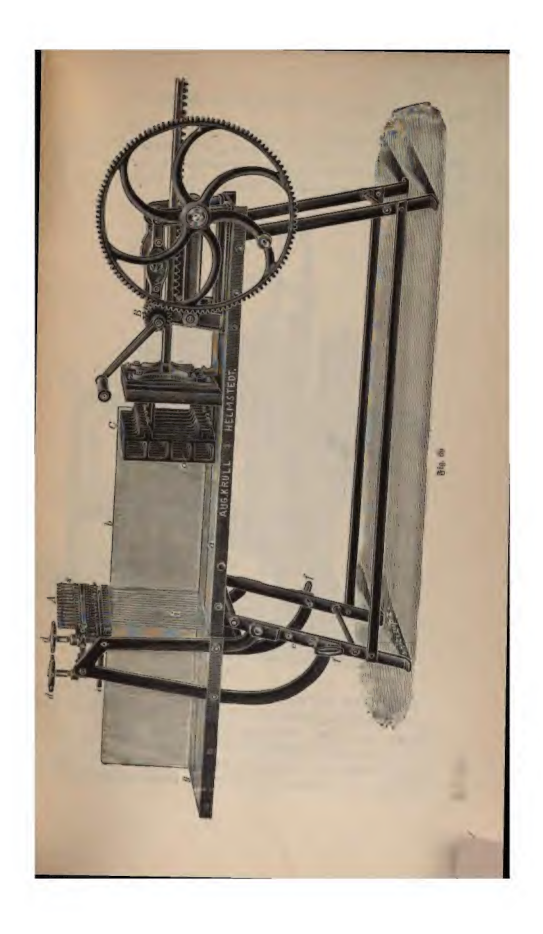
Obwohl mit den meisten der vorhin beschriebenen Riegelicinede maschinen das Zerschneiden der Riegel in Stücke in der geschilderwersten Methode ausgesührt werden könnte, so war es doch zweckmässeine besondere Maschine für diesen Zweck zu konstruieren, nämlich de durch Fig. 69 dargestellte "Stückenschneidemaschine II, Ar. 14. Die Riegel werden in entsprechender Anzahl neben- und auseinanda der Duere nach auf den Maschinentisch a gegen die Rückwand gelegt; der Tisch ist so breit, wie die Riegel lang sind isur gewöhnlich 600 mm), während die Länge 800 mm und die Schnithhöhe 400 mm beträgt. Es kann also eine ziemlich große Anzahl ver Riegeln aus einmal eingelegt und verarbeitet werden. Mittels die Borschubmechanismus B werden die Riegel durch den Rahmen kwelcher die Drähte i trägt, hindurchgeschoben, so daß nach dem Schnitte die Riegel als sertige Stücke auf dem Bordertische g lieges

Der Rahmen ist ein verstellbarer Universalrahmen unt Patent-Drahtspann-Borrichtung!); s sind die Kloben für die Drähte, d die Handräder und e die Winkelhebel sür die Drahtspan-Borrichtung; f sind die Stiste zum Besestigen des Rahmens, der in den Zapsen o drehbar gelagert ist, mit dem Gestelle. Auch da Drücktopf C ist beliebig verstellbar, o sind die einzelnen Trudplatten; serner gehört hinzu eine sogenannte Garnitur Rassladt Die Maschine kann also für sede beliebige Stückenlänge eingestell werden. Die Rückwand b ist so augeordnet, daß man sie um sie Geringes verschieben kann, um auf diese Weise den Abschnitt vor kop der Riegel regulieren zu können.

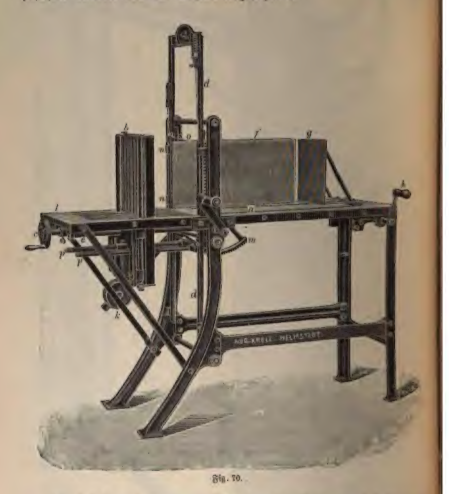
Diefe Maschine ift ba am Plage, wo es fich um maffenweist herftellung von Studen handelt.

Die nachfolgenben Studenschneibemaschinen gehoren zu bar zweiten Gattung.

¹⁾ D. R. B. Nr. 89 245.



Da ist zunächst die durch Fig. 70 und 71 dargestellte "Studenschneidemaschine I, Rr. 6" von Aug. Krull. Diese Stückenschneidemaschine kann wohl als diejenige bezeichnet werben, die am voneibhaftesten arbeitet und am meisten eingeführt ist.



Sie besieht aus einem zur Aufnahme ber Seifenriegel bestimmter und mit Rückwand f versehenen Tische a, welcher mit einer Ausb

Riegel, eiwa 50 kg, ber Lange nach vollgepadt wirb.

Bor bem Tische befindet sich ein eiserner Rahmen d, ber burd ein entsprechendes Triebwert mittels der Kurbel i in den Führungens auswärts und abwärts bewegt wird und einen horizontalen Schnide draht o trägt. Mittels der Kurbel h werden nun durch einen einfachen Zahnstangenmechanismus die auf dem Tische a liegenden Riegel durch die Druckplatte g unter dem Drahte o des gehobenen Schneiderahmens d hin vorgeschoben. Dann wird durch Kurbel i der



%ia. 71.

Rahmen abwärts bewegt und der Schneidedraht o auf diese Weise durch die Riegel gezogen, wodurch ihre Köpse als Stücke abgesichnitten werden. Diese werden sortgenommen, der Rahmen wieder auswärts bewegt, die Riegel um die entsprechende Länge vorgeschoben und ein zweiter Stoß Stücke von den Riegeln durch Abwärtsbewegen des Rahmens abgeschnitten und so fort.

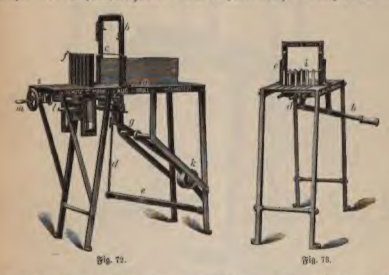
Um für bie Studenlange eine burchaus fichere, aber auch abiolut genaue und beliebig einstellbare Martierung zu haben, ift por bem Rahmen bas fogenannte Dafibrett b angebracht. Diefes ift eine ebene, mit einer Angahl Binken verfebene eiferne Platte, Die fich glock geitig mit bem Schneiberahmen burch die Mitnehmer p aufwarts und abwarts bewegt und ben Seifenriegeln einen genauen Anschlag bient. babei aber, ba fie nach bem Durchschneiben ber Geifenriegel wieber unter die Oberfläche des Bordertisches gurudgegangen ift, bas Fon nehmen der Stude nicht hindert (Fig. 71 zeigt die Maschine nad bem Schnitte, wo also bas Magbrett nach unten getreten ift). Diefes Maßbrett ist horizontal verschiebbar burch die mittels des Rurbe rades e bewegte Spindel e, fo bag bie Entfernung bes Magbrettes b vom Schneiberahmen d, alfo bie Studenlänge, absolut genau einge ftellt werben fann. Gin Zeiger gibt auf einer Stala in Millimeten die Stückenlange an. Der Bordertifch I ber Maschine ift burde brochen, um das Sindurchtreten der Magbrettzinken zu gestatten. Das durch die Sandkurbel i bewegte Triebwert, welches ben Rahmen d aufund abwarts bewegt, fieht mittels des Triebes r und bes Bahnradienmentes m in Berbindung mit bem Sebelarme s, auf welchem bas Bewicht k angebracht ift; durch diesen Sebel ist das Gewicht bes Rahmens d und bes Magbrettes b entlastet, jo bag die Sandbabung ber Sandfurbel i leicht ift.

Die Maschine ist sehr leiftungsfähig und liesert vollkommen gonaue Stücke; sie ist eingerichtet auf eine Schnittgröße von 270 mm Breite und 300 mm höhe bei beliebiger Riegellänge. Abnutzung und Reparaturbedürstigkeit treten bei der nur in Stahl und Eisen hergestellten Maschine nicht ein.

Nach demselben Prinzipe, aber in etwas Keineren Abmessungen, gebaut ist die "Stückenschneidemaschine V, Nr. 16" von Aus Krull, die sich außerdem noch dadurch von der vorigen unterscheider daß der Nahmen nicht durch Handlurbel und Jahnstauge aus und abwärts bewegt wird, sondern durch Fußbetrieb, und daß die Niegel nicht durch eine besondere Borrichtung, sondern einsach von Handvorgeschoben werden. Eingerichtet ist die Maschine auf eine Schnitzgröße von 220 mm Breite und 180 mm Höhe bei beliebiger Niegellänge. Fig. 72 gibt die Darstellung der Maschine; a ist der Ischauf Auflachme der Riegel, b ist der Schneiderahmen mit Schneidebraht e, welcher durch die Zugstange d mittels des Trittbreites nach unten bewegt wird und so den Schnitt durch die Riegel aus

führt; i ist der durchbrochene Vordertisch, durch welchen der zinkenssörmige Anschlag f, den Bewegungen des Schneiderahmens, mit dem er in geeigneter Beise verbunden ist, solgend, nach oben bezw. nach unten tritt. Unten an dem Nahmen ist serner ein Hebel g angebracht, auf dessen änßerstem Ende sich das Gewicht k befindet; er bewirft, daß der Nahmen samt dem Maßbrette nach dem Schnitte wieder nach oben in die ursprüngliche Stellung zurücksehrt. Das genaue Einstellen des Maßbrettes auf jede gewünschte Stückenlänge geschieht durch Handrad m mittels des Spindelmechanismus 1.

Eine weitere Bereinfachung ist die durch Fig. 73 abgebildete "Stückenschneibemaschine VI, Nr. 15" von Aug. Krull, bei welcher der Schneiderahmen a mit Schneidedraht i durch einen ein-



fachen Handhebel b auf- und abwärts bewegt wird und das zinkenförmige Maßbrett e durch Stellschraube d für jede genaueste Stückenlänge eingestellt werden kann. Eingerichtet ist die Maschine auf eine Schnittgröße von 175 mm Breite und 90 mm Höhe bei beliebiger Riegellänge.

Die durch Fig. 74 dargestellte "Stückenschneidemaschine III, Nr. 7", von Aug. Krull ist, wie die "Maschine V, Nr. 16", sür Fußbetrieb eingerichtet, jedoch für kleinere Abmessungen und mit dem weiteren Unterschiede, daß das Maßbrett a beim Schneiden nicht von der Tischsläche verschwindet, sondern an seinem Plaze verbleibt. Sie ist eingerichtet auf eine Schnittgröße von 160 mm Breite und 105 mm

Höhe bei beliebiger Riegellänge. Der Schneiderahmen b mit Schneideraht i wird durch die Stange a nach unten gezogen und durch das an dem Ende des Hebels a besessigte Gewicht e nach dem Schnike wieder nach oben gehoben; f ist das Trittbrett, g der Tisch zu Aufnahme der Riegel. Der Anschlag (Maßbrett) a kann mittels eine Spindelmechanismus durch das Handrad h in jede gewünsichte genaueste Entsernung vom Schneidedrahte gebracht werden.

Bei ber nachfolgenden, durch Fig. 75 dargestellten "Studenschneidemaschine IV, Rr. 8" von Aug. Krull ist ber Schneide draht i an dem Rahmen a beseiftigt und wird durch die Seise seulch



Gig. 74.

hindurchgezogen. Die Riegel werden auf den Tisch e gelegt, wobs sie gut an der Rückwand anliegen mussen; von Hand werden si alsdann dis gegen den Anschlag de geschoben, welcher sich auf da Tischsläche e besindet, worauf der Schnitt dadurch ausgesührt wird, daß der Rahmen, welcher in den Führungen f genau gesichrt if samt dem Schneidedrahte durch die Seise geschoben oder auch gezogen wird. Der Anschlag (Maßbrett) d kann mittels Spindel durch Handrad g auf das genaueste eingesiellt werden. Im übrigen verschwinden der Anschlag nach dem Schnitte nicht von der Tischsläche, sonder

verbleibt an seinem Plate. Es sei noch bemerkt, daß die Maschine, welche auf eine Schnittgröße von 270 mm Breite und 190 mm Höhe

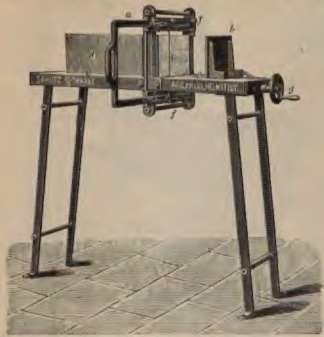


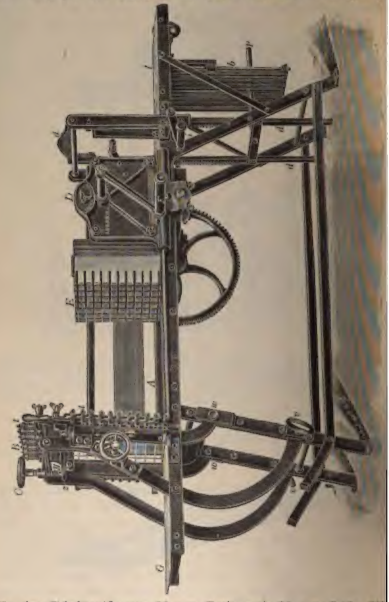
Fig 75.

bei beliebiger Riegellänge eingerichtet ist, sich auch sehr gut zum Schneiben von Tafeln aus Fällstücken, sowie auch von Riegeln aus Tafeln eignet.



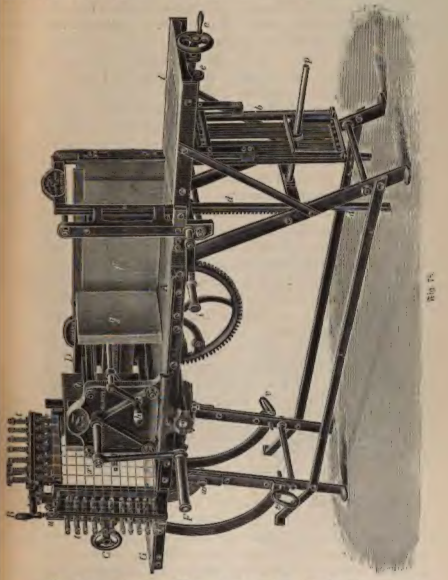
Der Bollftandigfeit halber moge noch bie nachfolgende, durch Fig. 76 dargestellte fleine "Studenschneidemaschine XVIII, Rr. 20",

von Aug. Krull Erwähnung finden, da fie viel gekauft wird. wird meift für den Gebrauch im Laden verwandt und gewehn



für eine Schnittgröße von 80 mm Breite und 60 mm Hohe (Nie länge beliebig) angesertigt. Der aus Holz hergestellte Tisch a b

Jur Aufnahme der Riegel, b ift der Schneiderahmen mit Schneides Draht e; der Anschlag d, in einem Schliße geführt, kann beliebig eins gestellt und durch Schraube e festgeklemmt werden.



Als lette Schneidemaschine sei noch die durch Fig. 77 und Fig. 78 bargestellte "Kombinierte Riegel= und Stückenschneibe=

majchine XV, Dr. 21" von Aug. Krull aufgeführt, ba fie ich zweckmäßig und namentlich für Fabrifen fleineren Umfanges ober für folde, die wenig Riegelseifen herstellen, zu empfehlen ift. Gie ift ein Rombination ber Riegelichneibemaschine II, Dr. 2 (vgl. Ria. 49) und ber "Studenschneidemaschine I, Dr. 6" (val. Tig. 70), mb ist bas nabere betreffs ber Konstruftion aus ben betreffenden Bo ichreibungen zu erseben. Es sei nur turz folgendes gefagt. Fig. II zeigt die Maschine, hergerichtet zum Riegelschneiden; das Jallfind wird auf ben Tifch A vor bem Drucktopf E gelegt und mittels be Borschubmechanismus D, welcher burch die Sandkurbel F angetrieber wird, durch ben Schneiberahmen B hindurchgeschoben. Dieser in en mit freuzweise laufenden Drahten bespannter verftellbarer Universale rahmen mit Batent = Drahtfpann = Borrichtung 1 und liefert fertige Riegel, Die nach bem Schnitte auf bem Borbertifche G liegen pon dem fie weggenommen werden. C find die Sandrader, s bie Spannidrauben und z die Binkelhebel für die Drabtipann-Bor richtung; auf den Schienen u find die Kloben t fur Die Drabte verschiebbar; v find die Steckftifte gum Befestigen bes in ben Bapfen " drehbar gelagerten Rahmens mit dem Geftelle.

Wenn das Schneiben des Fällstückes in Riegel beendet ist, wot also auf der linken Seite der Maschine geschieht, wird die Waschungum Stückenschneiden, was auf der rechten Seite geschieht, vorgerichten wie durch Fig. 78 dargestellt ist. Die Riegel werden auf den Tisch gegen die Rückwand f gelegt und mittels der Handturbel h durch du Druckplatte g vorgeschoben, und zwar unter dem Schneidedrahte die die gegen das Maßbrett b; der Rahmen d ist mittels der Kurbel vorher auswärts bewegt und mit ihm mittels des Mitnehmers p das Maßbrett d. Das Abschneiden der Stücke geschieht in der geschiehten Weise; l ist der Vordertisch, von dem die Stücke weggenomman werden, e das Handrad zum Einstellen der Entsernung des durch die Spindel e bewegten Maßbrettes der Vom Schneidedrahte.

Egalisiers und Hobelmaschinen. Zum Egalisieren unegaler oba zu starter Riegel bedient man sich vielsach der sogenannten "Seisen krate" (Fig. 79), eines breiten, mit nach oben gerichtetem und nach vorn übergebogenem Stiele versehenen Messers, wobei der "abpziehende" Riegel der Länge nach zwischen zwei Holzriegel gelegt und

¹⁾ D. N. B. Rr. 89 245.

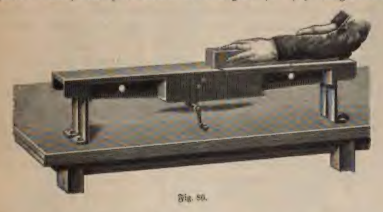
durch hinschieben ber Krape über diese beiden holzriegel das Borstehende des Seifenriegels abgeschnitten wird.

Soll den Seifenriegeln ein noch besseres Ansehen gegeben werden, so werden sie gehobelt. Sehr häusig geschieht dies mittels eines etwa 1 m langen und 150 mm breiten, festliegenden Hobels, dessen Bahn nach oben gekehrt wird und dessen Messer entsprechend



Tig. 79.

der Stärke des abzuhobelnden Spanes eingestellt wird. Fig. 80 zeigt einen solchen "Horizontalhobel (Handhobel)" von Aug. Krust. Er ist ganz aus Eisen und Stahl hergestellt, das Messer ist mittels Stellschraube genau einzustellen; es gehört aber eine gewisse Gesichiaksichkeit dazu, mit solchen Apparaten eine genaue Hobelsläche zu erzielen. Da ferner jede Seite des Riegels für sich vorgenommen



werden muß, so liegt es auf der Hand, daß bei dieser Art von Bearbeitung kein sehr großes Duantum sertiggestellt werden kann, sowie auch, daß die auf diese Weise gehobelten Riegel wohl ein sauberes Aussehen, aber unter allen Umständen vollkommen gleiche Dimensionen und genaue Größe nicht haben können. Hierauf kommt aber sehr viel an, und man hat daher Hobelmaschinen konstruiert, mittels

welchen man erreicht hat, erstens ein großes Quantum von Riegen zu verarbeiten, und zweitens eine ganz genane und atkurate Beschaffe

beit berfelben zu erzielen.

Zu biesen Zwecke sind die Maschinen so eingerichtet, daß der werarbeitende Riegel durch 4 Messer, welche ein Nechteck bilden, burchgeschoben und so auf allen 4 Flächen zugleich gehobelt und rechtwinklig verarbeitet wird; die Messer sind natürlich so angeordut daß sie zu jedem beliebigen Nechtecke, entsprechend der betressinden Riegelgröße, formiert werden können.

Die Maschinensabrik von Aug. Krull in Helmstedt, die sich ist langen Jahren mit dem Bau solcher Hobelmaschinen befaßt und nach einander verschiedene Konstruktionen in immer wieder mehr vervelkommneter Ausführung im Lause der Jahre gebracht hat, hat durch die Erfindung eines eigenartigen Hobelmechanismus im wesentliche Berbesserung gegenüber den bisher bekannten Hobelmaschine

herbeigeführt. Die "Riegelhobelmaschine V, Dr. 4" (Fig. 81), ift fur Dans betrieb tonftruiert und mit Sebelvorschub verjeben; fie ift gang in Gifen und Stahl ausgeführt. Die Majchine hobelt jedesmal um einen Riegel, und zwar auf allen 4 Seiten zugleich. Die 4 Doba meffer find durch einen Spindelmechanismus fofort fur jeden Riege ichnitt auf bas genaueste nach Millimeterstala einzustellen; Dies go ichieht auf die einfachite Urt mittels der beiden Sandrader a. fodel alfo bas Meffen und Burichten, welches bei andern Mafdinen ford Beit und Umitande, auch Aufmerffamteit erfordert, vollständig fort fällt. Der eigentliche Sobelmechanismus") ift neu und eigen tümlich; die Reuerung besteht hauptsächlich barin, daß Drudrollen in Kniehebeln f gelagert, mit variabler Bewichtsbelaftung angebracht find, welche ben erforderlichen, auf ben Riegel beim Sobeln auszu übenden gleichmäßigen Druck, ohne welchen eine genaue Guhrung bit Riegels beim Sobeln unmöglich ift, absolut genau regulieren. Die Belaftung wird baburch beliebig variiert, baß auf ben Sebelarm ber Rloben i, an welchem fich an einer Schnur bas Wewichmind befestigt befindet, verschoben wird; je weiter der Rloben nach den Ende des Sebelarmes zu geschoben und befestigt wird, um fo ichwan wirft bas Gewicht auf die Dructrolle, je weiter nach vorn bei leichter. Ren und eigentumlich ift ferner die Anordnung und bi

¹⁾ Früheres D. N. B. Nr. 75 166.



gange jonftige Beichaffenheit ber Sobelmeffer felbit!) und hi Ronftruftion ber Rudwand B mit Schlit gur Gubrung bet Riegels 2) g. Die Majchine ift ferner mit einer neuen, felbie tätigen Borrichtung D verseben, welche ben aus ben Weffen herauskommenben fertigen Riegel gur Geite ichiebt und fo Bahn für ben folgenden Riegel freimacht"). Da die Arbeit mide von statten geht, wenn der Arbeiter ben fertigen Riegel nicht felbe abzulegen braucht, jo ist biefe Neuerung fehr vorteilhaft. Alle bie Reuerungen gestalten biese Rrulliche Riegelhobelmaschine zu ber besten und volltommensten Apparate biefer Art. Es ist erreicht, icha Riegel, wie beschaffen er immer sein mag, zu verarbeiten; Die Mein tonnen, wenn es fein foll, felbft Schwarten von 10 bis 15 mm Start mit ber größten Leichtigkeit abnehmen, ohne daß ein Stauchen ter Seife portommen fann, mabrend andererfeits wiederum auferft bum Hobelfpane erzielt werden fonnen. Es ift dabei ohne Unterfdud ob die Seife frifch oder getrochnet ift, ob der Riegel fdiwach ober fint ift, gleichwie auch die sonstige Beschaffenheit und Art ber Seife nicht weiter in Betracht fommt.

Die Maschine arbeitet leicht und bequem, erfordert wenig Ram und kann von jedem ungeübten Arbeiter sosort bedient werden: de Spanstärke kann leicht reguliert werden. Die Riegelbreite ist beliebt verstellbar von 40 bis 120 mm, die Riegelstärke von 10 bis 120 mm

Während die vorstehende Maschine für Handbetrieb eingerichte ist, zeigt die nachsolgende Fig. 82 die sür Krastbetrieb (Riemenbetrick) gebaute "Riegelhobelmaschine III, Nr. 32" mit Borrichtung zum gleichzeitigen Teilen der Riegel. Sie hobelt gleichzeitig jedesmal nur einen einzelnen Riegel, zerteilt ihn aber gleichzeitig in Stücke beliediger Länge, zu welchem Zwecke ein einsacher Teilrahmen angeordnet ist, durch welchen der Riegel, sobald er aus dem Hobelmesserbeite herauskommt, quer hindurchgeschoben und so in kurzere Länger geteilt wird.

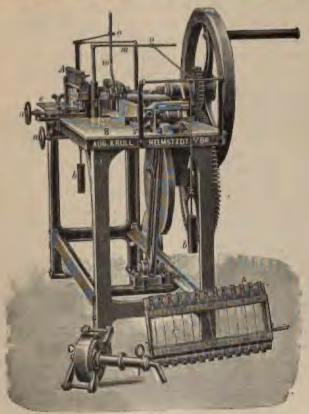
Die einzelnen Teilrahmen sind mit verstellbaren Dräften e ver sehen und zum Herausnehmen eingerichtet (auf der Abbildung besinde sich ein solcher Rahmen vorn an die Maschine gelehnt); wenn es zo wünscht wird, so kann man durch Ausschaltung der Teilrahmen der Maschine lediglich zum Hobeln der Riegel benutzen, sowie auch de

¹⁾ Arüberes D. R. G. M. Rr. 18 205.

^{*)} Früheres D. R. S. M. Nr. 17041.

³⁾ Arüheres D. N. (11), Mr. 74 495.

Ausschaltung des Hobelmechanismus lediglich zum Teilen der Riegel. Die Maschine ist ebenfalls versehen mit dem beschriebenen Hobelmechanismus, bezüglich dessen wir auf das früher Gesagte verweisen: i sind die beiden Druckrollen, o sind die auf den Hebelarmen m versichiebbaren Kloben, an welchen sich an einer Schnur die Gewichtsstucke b besinden; vermittels der beiden Handräder n werden die Hobelmesser sürgekellt.



764. 50.

Der Tisch B dient zur Aufnahme der Riegel, g ist der Durchschieber, d ist die Rückwand, e ist die Tischfläche, auf welcher die Riegel beim Heraustreten aus dem Teilrahmen A als fertige Stücke auflausen.

Die Maschine ist, wie eingangs erwähnt, für Kraftbetrieb gebaut, ist aber so eingerichtet, daß sie auch sederzeit von Hand betrieben werden kann; in diesem Zustande zeigt sie die vorstehende Ub-

bildung. Bei Kraftbetrieb wird einfach die mit Ruppelung und Ausrückung versehene Riemenscheibe C (auf der Abbildung unten von an die Maschine gelehnt) angebracht.

Die Maschine ist ganzlich aus Stahl und Eisen gebaut und äußerst solid konstruiert. Die größte zulässige Riegellänge ist 500 mm; im übrigen kann jede beliebige Riegelbreite von 40 bis 110 mm und jede beliebige Riegelbide von 20 bis 110 mm genauest eingestellt werden, die geringste Stückenlänge ist 50 mm.

Um die Seisenstücke obenauf mit einem Stempel Gabrid marke, Firma, Bezeichnung der Seisensorte, Name des Kunden um zu versehen, hat man die vorige Maschine dadurch mit einer weitam Bervollständigung versehen, daß ein Apparat zum Prägen augeorden ist, welcher automatisch funktioniert und die mühstelige und ungenam Stempelung von hand entbehrlich macht.

Fig. 83 veranschaulicht eine solche Maschine; es ist bies & "Niegelhobelmaschine VI, Nr. 30 mit Borrichtung zum gleichzeitigen Teilen und Prägen der Riegel" von Aug. Krull.

Diese neue, für Krastbetrieb, wie für Handbetrieb verwendban Maschine dient also dazu, die Seisenriegel zu egalisieren und schobeln, dabei gleichzeitig in Stücke zu teilen und außerdem lezten noch obenauf zu prägen, also mit einem beliebigen Stempel zu versehen. Die Maschine bildet sonach die Kombination von drei einzlenen Maschinen: einem Hobelapparate, einem Teilapparate und eines Prägeapparate.

Die Maschine verarbeitet sedesmal nur einen Riegel, sie funskoniert selbsitätig, so daß der Riegel, wenn er seinen Weg durch die Maschine genommen hat, als eine Anzahl gehobelter und obennet geprägter Stücke von beliebiger Größe und genau gleichem Wewicht fertig daliegt.

Die Arbeit der Maschine vollzieht sich in folgender Weise, wober Antrieb bei Krastbetrieb durch Riemenscheibe t, bei Sandbetrieb durch Schwungrad E erfolgt. Bon dem zum Ausstapeln der Riegel dienenden Tische A wird sedesmal ein Riegel weggenvunnen und auf den Tisch a der Maschine gelegt; hier wird er zunächst mittels eines Einlegers, durch Mechanismus F bewegt, dis gegen die Anschlagruswand geschoben, darauf sogleich der Länge nach durch den Hobelapparat geschoben und so auf allen vier Seiten gehobelt. Alsdam wird der Riegel von dem durch Mechanismus B bewegten Teiler K erfaßt, der ihn der Duere nach durch den Rahmen hindurchschiebt

und so in Stude zerteilt, diese dabei gleichzeitig unter den Stempelbalten C bringend. Letterer, auf seiner unteren Fläche die einzelnen Stempelplatten tragend, wird durch den Stempelmechanismus D aufsund abwärts bewegt und bewirft bei der Abwärtsbewegung, indem

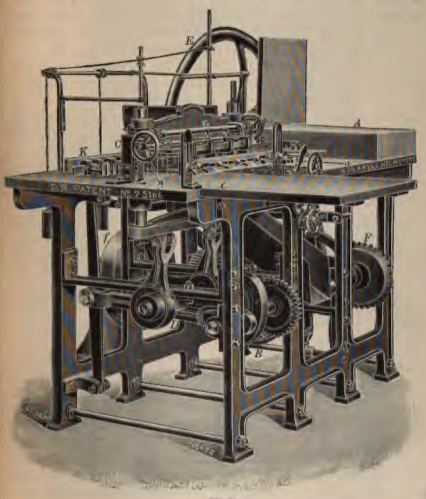


Fig. 88.

fich die Stempel in die Seife einprägen, die Stempelung der Stücke auf der oberen Fläche.

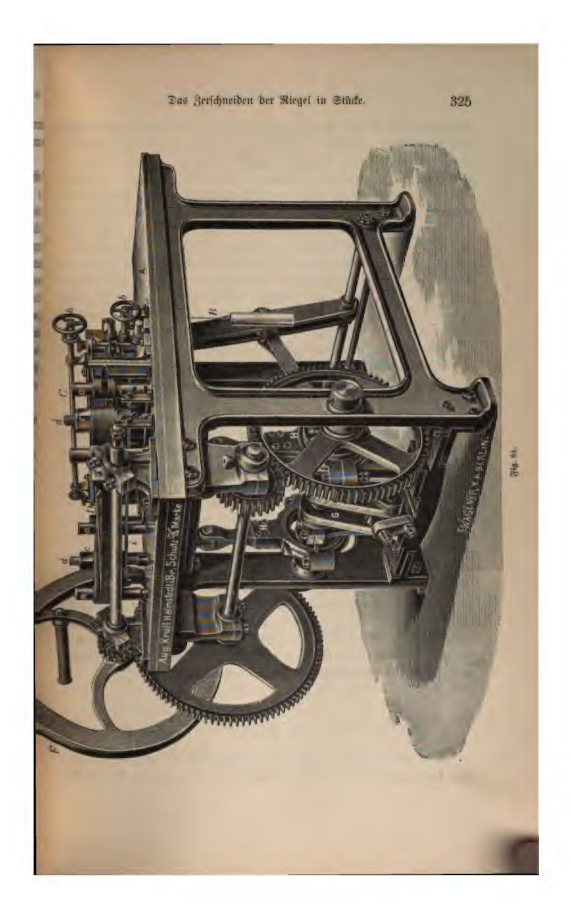
Bon dem Plate, auf welchem die fertigen Stücke sich nunmehr befinden, werden sie auf dem Tische e, den man zweckmäßig in geeigneter Beise verlängern mag, durch die stetig nachfolgenden Scijestücke ununterbrochen weitergeschoben. Die Maschine ist mit dem mehr fach erwähnten Sobelmechanismus verseben.

Die größte zulässige Riegellange ist auch bei dieser Maschine 500 mm. Bas die Berstellbarkeit der Maschine betrisst, so kann da Hobelapparnt auf jede genaueste Riegelbreite von 40 bis 110 mm und jede genaueste Riegelstärke von 20 bis 110 mm mittels Handrad eingestellt werden; der Teilrahmen ist zum Herausnehmen eingerichtet, die Drähte sind beliebig verstellbar bis herab auf eine Stückenlange von 50 mm. Der Prägeapparat kann gleichfalls aus einsachste Weise mittels der beiden Handräder n auf jede beliebige Riegelbreite und spärte eingestellt werden. Die einzelnen Stempel sind an Kloben x besessist welche entsprechend der Stückenlänge beliebig seitlich zu verschieben und zum Answechseln eingerichtet sind. Jede der drei Funktiems welche die Maschine ausschhet, kann nach Belieben sofort ausgeschalt werden; außerdem ist hervorzuheben, daß die zu verarbeitenden Riege beliebig und untereinander verschieden lang sein können.

Die Maschine ist ganzlich aus Stahl und Eisen gebaut und änßerst solide konstruiert. Die Handhabung der Maschine ist einsat und trot der drei Arbeitsverrichtungen, welche die Maschine aussehrt, keineswegs kompliziert; auf diesen Punkt ist bei der Konstruktion ein besonderes Augenmerk gerichtet gewesen. Die Maschine bewährt sich sehr gut und ist in vielen Fabriken im Betriebe; ihre Anschaftung empsiehlt sich selbst für kleinere Betriebe, da sie wenig Plat innimmt und bei einsacher, leichter Handhabung in verhältnismässt kurzer Zeit eine große Anzahl von Riegeln verarbeitet.

In ähnlicher Beise, wie die oben beschriebene Maschine Riegel verarbeitet, gelangen auf der folgenden, durch Jigur 84 dargesiellen Maschine große Platten zur Berarbeitung, indem diese auf allen vier Seiten gehobelt und dabei gleichzeitig in eine Anzahl Riegel zerlegt werden, welche obenauf mit einer beliebigen Prägung eine Stempels oder auch mehrerer Stempel nebeneinander) versehen werden Diese "Plattenhobelmaschine VIII, Ar. 34 mit Vorrichtung zum gleichzeitigen Teilen und Prägen von Platten" von Aug. Arull ist folgendermaßen gebaut:

Die zu verarbeitende Seisenplatte, auf den hinteren Teil A ber Tischplatte gelegt, wird vermittels des Hebels B durch den Hobels apparat O und gleichzeitig durch den mit sentrechten Drahten versehenen (auf der Abbildung nicht sichtbaren) Teilrabmen, welcher sich



unmittelbar hinter dem Hobelapparate besindet, hindurchgeschoben und so auf allen vier Flächen gehobelt und in Riegel zerlegt, welche sie alsbann unterhalb des Stempelkörpers D besinden. Dieser Stempelkörper D trägt auf seiner unteren Fläche die einzelnen Stempelvereichtung eindrücken und auf diese Weise die Prägung der sämtlichen Riegel auf einmal herbeisühren; geeignete Borrichtungen i verhinden, daß die Stempel die Seise beim Hochgehen der Stempelvorrichtung mit hochnehmen. Die solgende Seisenplatte schiebt die bereits sertigen Riegel voran, welche sich alsdann auf dem vorderen Teile E der Tischplatte besinden. Die Maschine ist für Krastbetrieb konstruct, ist jedoch so eingerichtet, daß sie auch von Hand betrieben werden kann; in letztere Aussührung ist sie durch die Abbildung dargestellt

Der Antrieb geschieht durch Schwungrad F vermittels doppeilen übersetzung, welche einerseits die Aurbelwelle G und auf diese Bereden. Borschubsebel B und andererseits die beiden Excenter H, welche den Stempelkörper auf- und abwärts bewegen, in Bewegung sett Letzterer ist durch die vier Säulen a genau geführt; mittels der mittarken Muttern e versehenen Schrauben d wird der Stempelkörper D nach der Dicke der Seisenplatten auf einsachste Weise nach Millimeterssfala eingestellt. Die vier Messer des Hobelapparates werden gleichfalls mittels Spindelmechanismus durch die beiden Handräder b nach Belieben reguliert; ebenso können die Drähte des zum Herausnehmer eingerichteten Rahmens für sede gewünschte Riegelbreite eingestellt werden.

Die Maschine ist äußerst solibe gebaut und arbeitet vorzüglich: sie dürfte von großem Interesse sein sür Fabriken, welche die Seie viel in ganzen Riegeln oder ganzen Platten versenden, wie dies z. B vielsach bei Marseiller Seise der Fall ist. Es ist klar, daß je nach Gosordernis sowohl das Hobeln, wie auch das Jerteilen oder Brügen der zu verarbeitenden Seisenplatten unterbleiben kann. Die Maschweist eingerichtet für eine Größe der Platten von ungefähr 500 mm Breite, 350 mm Länge und 50 dis 100 mm Stärke; sie kann jedech auch für andere Plattengrößen gebaut werden.

Die Preffen

Das Pressen spielt bei ben Toiletteseisen eine hervorragende Roll, und bementsprechend find die Seisenpressen in dem zweiten Teile biefes

Handbuchs ausführlich behandelt worden.). Da in neuerer Zeit vielfach auch Hausseisen mit Pressung versehen werden, so mögen einige allgemeine Bemerkung über die Bressen hier Klatz finden.

Man tann bie Breffen im allgemeinen einteilen in Schlagpreffen und Spindelpreffen. Belder Art von Preffen der Borgug zu geben ift, hangt von den Umftanden ab. Sat man febr barte Seifen gu pressen, jo wird man mit bem allmählich wirkenden Druck ber Spindelpreffe das gunftigfte Refultat erzielen, ebenjo bei Seifen, welche eine mehr runde oder abgerundete Form erhalten follen, ferner in allen den Fallen, wo feine und fehr tiefe ober ungleichmäßige Gravierungen auszupreffen find. Der harte und plotliche Schlag ber Schlagpreffe würde bier keine genngend saubere und scharfe Breffung ergeben; benn alle die erwähnten Umftande machen eine giemlich angetrochnete Seife zur Bedingung, wenn fie nicht reißen und fpringen, auch bie Stanze nicht verfleben und verschmieren foll. Solchen Seifen kann man burch Schneiben und Beschneiben ber einzelnen Stude nur bie annahernde Form geben, mahrend sie die richtige Form erst burch bie Breife erhalten, und bagu gehört ein bedeutender Kraftaufwand, ben man leicht mit der Spindelpresse, nicht aber mit ber Schlagpresse ausuben fann. Sat man Seifen, welche die Form beibehalten follen, Die fie bereits burch bas Schneiben erhalten haben und benen nur eine Inschrift oder eine Bergierung aufgepreßt werden foll, fo wird im allgemeinen die Schlagpresse vorzuziehen sein, da sie ichneller arbeitet. Ein Schlag ober höchstens zwei genugen, um bas Stud notigenfalls an allen Seiten zu bemuftern, mas freilich auch mit ber Spindelpreffe auszuführen ift, aber mehr Beit in Anspruch nimmt. Die Schlagpreffe ift alfo leiftungsfähiger, wenn es fich nur barum handelt, Seifenftude mit rechtwinkligen Ranten zu bemuftern. Sie wird also da zu bevorzugen sein, mo es fich darum handelt, große Quantitaten von einfachen Formen zu preffen; bagegen ift bie Spinbelpreffe unbedingt notig, wenn Seifen durch das Preffen eine elegante Form erhalten follen.

Außer den Handspindelpressen, deren Schwungrad mit der Hand in Bewegung geset wird, baut man Spindelpressen für Kraftbetrieb, deren Schwungrad von der Antriebswelle aus durch Friktion betätigt wird. Diese Pressen sühren deshalb den Namen Friktions-Spindelpressen.

¹⁾ Sandbuch ber Seifenfabritation, 2. Bb., 2. Auft., G. 149 u. fig.

Mene Ruft- und Pregvorrichtungen für Seife.

Es erübrigt noch, die in den lesten Jahren aufgekommenen Bersahren zur einsacheren und rascheren Herstellung versandsächiger Seisen zu erwähnen, die, wenn sie auch teilweise über Bersuchsanlagen noch nicht hinausgekommen sind, immerhin einen nicht unbedeutenden Fortschritt bedeuten und aller Beachtung wert scheinen. Es sind dies die Seisenkühls und Presversahren, bei denen die im Ressel sertiggesullu Seise nicht in Formen geschöpst wird, um dort zu erkalten und nach der Erkaltung zu Riegeln und Stücken weiter verarbeitet zu werden, sondern direkt vom Ressel weg in versandsähige Ware umgestaltet wird.

Die Borteile, die eine berartige Arbeitsweise bietet, find offenbar gang bedeutend. Fallen doch junachit die vielen großen und teums Formen und der fur beren Bedienung notige Beite und Arbeits aufwand, fowie por allem der für die Aufftellung der Formen nobat Raum fort. Ferner tommen in Fortfall die Borrichtungen und Maichinen zum Berichneiden der Formblode und der fur Dieje Maichinen notige Blat. Sodann entfallen bie großen, nach hunderten und oft nach Taufenden von Bentnern gahlenden Lagerbestände und Borrer an fertiger, aber noch nicht versanbfahiger Seife nebit ben notigen Lagers, Trodens und Bleichräumen. Die bei bem heutigen Berfahren burch bas Schneiben ufm. entstehenden, viele Prozente ausmachenden Abfalle an Seife find nicht mehr vorhanden, und die gefamte im Rend fertiggeworbene Seifenmaffe wird auch zu Riegeln verarbeitet und versandt; ebenso fommen auch feine Trockenverluste mehr vor, ba bie gefühlte und gepreßte Seife nur noch wenig austrochnet. weiter die Seife durch Bermendung minderwertiger Wette Wehler geigen fo ift dies fofort ertennbar, und die weitere Berarbeitung biefer Aun fann unterbleiben, fodaß alfo auch Berlufte burch berartige Borfommniffe vermieben werden. Bang besonders wichtig ist es ferner, bot bei bem neuen Berfahren jeder Auftrag fofort erledigt werden fam. felbst wenn tein Rilo ber betreffenden Gorte am Lager ift. Das nem Arbeitsversahren gewährt alfo nicht nur gang bedeutende Borteil betreffs des nötigen Anlages und Betriebstapitals, des Ravitale umfages, des Raumbedarfs, ber Beit, ber nötigen Arbeitstrafte, bie gang bebeutend redugiert werben tonnen, ber Lagerbestanbe uim. jondern bietet auch die größte Sicherheit gegen Fabrifationsperluft

Bei bem neuen Berfahren wird in ber Beise gearbeitet, bag man immer nur fleine Mengen ber im Reffel fertiggestellten Seifenmaffe in

besonders dafür geschaffenen, von Kühlwasser umflossenen und den Riegeldimensionen entsprechenden Borrichtungen abkühlt und zugleich auf die gewünschte Riegel- oder Stückenmaße bringt, wobei einige bieser Berfahren die Seise auch noch einem starken Drucke aussehen.

Die erften, die die im Reffel fertiggesottene Seife burch tünftliche Ruhlung und Trocknung zu dirett versandiähiger Bare verarbeitet haben, waren A. & G. des Ereffonnieres in Bruffel, 3hr Berfahren, das ursprünglich nur in der Toiletteseifenfabrikation Bermenbung fand und nur gur Berftellung pilierter Seifen biente, unterfchied fich von ben für diesen Rwed sonft üblichen badurch, bag, während fruber nur guvor getrochnete Seife auf ben Biliermafchinen verarbeitet werden fonnte, der von des Cressonnières "Broveuse sécheuse continue" genannte Apparat Die fluffige, heiße Seife, wie fie aus dem Siedeteffel tommt, verarbeitet1). Die fluffige Seife, welche über eine vertifal übereinander stehende Reibe von horizontal angeordneten Balgen verteilt wird, gerinnt fofort in bunnen Schichten, die ein Deffer in Streifen teilt. Dieje fallen auf ein rotierendes Drahtgewebe, das fich in einem erwarmten Behäuse befindet, wo die Troctnung mittels Luftzuges vor fich geht. Die Seife, welche als fluffige Maffe in bas eine Ende des Apparates cintritt, fommt auf der entgegengesetten Seite in Form von getrochneten, gleichmäßigen Bandern wieder heraus. Go ift es tatfachlich möglich, daß eine Seife, Die gestern im Reffel abgesotten wurde, am folgenden Tage ichon, fein parfumiert und gefärbt, in den Sanden des Biedervertäufers, event. Togar bes Konfumenten felbit fich befinden tann. Die Ginrichtung von bes Creffonnieres bient jest auch in verschiedenen Nabrifen bes 3n= und Auslandes zur ichnellen Serfiellung von Sausseifen und foll auch hierbei fehr befriedigende Refultate geben.

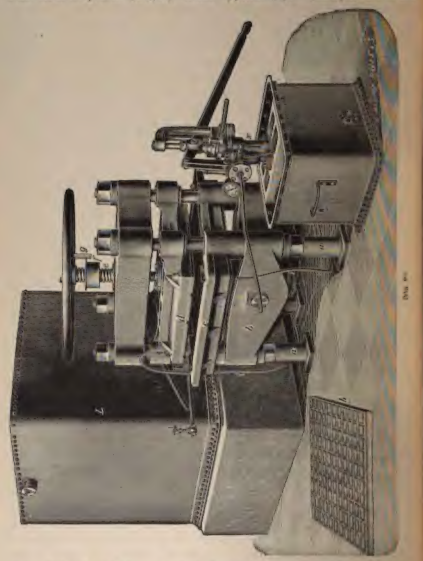
Ahnliche Ziele inbezug auf ein abgefürztes Fabritationsverfahren, speziell zur herstellung von hausseisen, versolgt das Klumppsche Seisenkühls und Pregverfahren?). hierbei werden durch hohen hydraulischen Druck und plögliche Abkühlung der oberen und unteren Drucksläche der Seise quadratische Platten hergestellt, die dann mit einer Schneidemaschine in Riegel und Stücke zerlegt werden.

Die Klumppsche Kühlpresse, die von der Firma Wegelin & Hubner, A. S. in Halle a. Saale, gebaut wird, ist in Fig. 85 abgebildet und in Fig. 86 und 87 in Aufriß und Grundriß wieder-

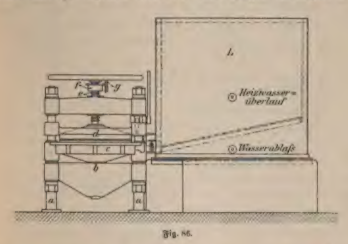
¹⁾ Bgl. Diejes Sandbuch, 2. Bd., 2. Huft., 3. 212.

²⁾ D. N. B. Mr. 126 609 und 126 610.

gegeben. Die Anlage besteht aus einem "Zubringer" genannten Reservoir L, bas mit ber im Kessel fertiggestellten Seife gefüllt wird einer ober mehreren Bressen, einem hydraulischen Bumpwerke K und

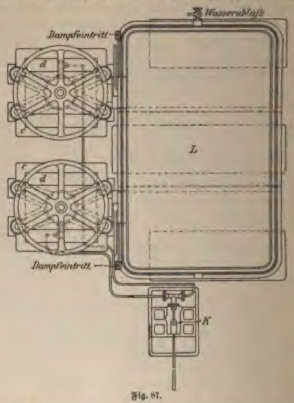


einer Schneidemaschine. Das Reservoir ist ein viereckiger Behalte mit doppelter Wandung, der mittels heißen Wassers geheizt wird. Bu diesem Zwecke wird der Raum zwischen den beiden Wandungn Dampf oder offenes Feuer erwärmt wird und die in das Reservoir eingesüllte Seise beständig slüssig erhält. Die Presse besteht aus vier träftigen Säulen, die unten eine sehr starke, als hydraulischen Pressylinder ausgebildete Traverse b tragen. In dieser, den Pressylinder bildenden Traverse b bewegt sich vertikal der Preskolben, der als Kopseine auf den 4 Säulen a geführte Platte e trägt. Diese Platte e ist als ein ebener, flacher, oden offener Kasten ausgebildet, auf dessen Boden eine in den Kasten genau passende, lose Platte h liegt, die die etwaigen Prägungen trägt und die aus dem Kasten nach oden herausgestoßen werden kann. Der Kasten e nimmt die zu pressende und zu kühlende Seise auf und ist zur Aufnahme des ihn



umgebenden Kühlwassers doppelwandig, besonders im Boden. über diesem Kasten besindet sich eine starke, an einer kräftigen Spindel e hängende und durch diese Spindel mittels verstellbaren Anschlages t der Höhe nach einstellbare, horizontale, ebene Platte d, die ebenfalls auf den 4 Säulen geführt ist. Durch Einstellung dieser Oberplatte wird die gewünsichte Stärke der Seisenplatte eingestellt. Auch diese Platte ist hohl und durch Kühlwasser gefühlt. Bemerkt sei noch, daß auch an der unteren Fläche dieser Platte beliedige Prägeplatten besessigt werden können. Schließlich werden die 4 Säulen oben noch durch eine kräftige Traverse zusammengehalten, in der gleichzeitig die Mutter der erwähnten Spindel e liegt. Die Einstellung der Platte d ersolgt nach der Stala g.

Die Arbeit mit der Presse geschieht in solgender Beise. De Kasten e des Pressolbens wird vom Reservoir aus durch Offnen des Absperrschiebers dis nahezu an den Rand mit stüssiger Seise vollkanste gelassen und nach Abschließung des Absperrschiebers durch Dreben der Spindel die Oberplatte niedergelassen, dis der auf der Spindelstende, auf die gewünschte Höhe einstellbare Anschlag f sich ausset. Benn hierbei ein Widerstand bemerkt wird, so öffnet man abermale



ben Absperrschieber, damit durch den Spindeldruck das Zuviel des im Brestasten besindlichen Seisenquantums in das Reservoir zurückgedrängt werden kann, der Widerstand also sortfällt. Run schließt man abermals den Absperrschieber und bringt mittels der hydranlischen Pumpe Druck, dis 250 Atm., auf den Prestolben. Bei noch dünnflüssiger Seise prest man zunächst dis 50 Atm., läßt dann die Prose einige Minuten stehen und setzt hierauf die Pressung dis auf 250 Aimfort. Insolge des Schwindens der Seise geht der Druck etwas zurück

sodaß man ihn von Zeit zu Zeit durch einige Pumpenhube wieder erhöhen muß. Gleichzeitig mit der Pressung erfolgt durch Anstellung des Kühlwassers die Kühlung. Nach Bollendung der Kühlung läßt man das Kühlwasser ablausen, hebt durch Linksdrehen der Spindel die Oberplatte in die Höhe, öffnet damit also die Presse und treibt nun durch einige Pumpenstöße die auf dem Boden des Presstastens liegende Octallplatte h mit der auf ihr besindlichen sertigen Seisenplatte in die Höhe, also aus dem Pressasten heraus, sodaß man die sertige Seisenplatte auf der Platte bequem aus der Presse herausheben kann. Die Seisenplatte wird nun durch Umstürzen von der Prägeplatte habgehoben. Die Prägeplatte wird in den Pressasten gelegt und das kleine Bentil an der Pumpe geöffnet, wodurch der Kolben von selbst zurückgeht und die Presse nunmehr für eine neue Operation bereit ist.

Die Leistungsfähigkeit einer Klumppschen Kühlpresse wird bei zehnstündiger Arbeitszeit und einer Kühlwassertemperatur von 10 bis 12°C. zu etwa 750 kg pro Tag angegeben; bei Seisen mit wenig ober gar keinem Harzzusaße soll man 900 bis 1000 kg erreichen können. Der Wasserverbrauch soll sur 2 Pressen pro Tag etwa 1 ebm betragen, was aber sedenfalls zu niedrig gegriffen ist.

Bemerkt sei, daß das Kühlwasser, weil es nicht verunreinigt wird, zu irgend welchen Fabrikationszwecken weiterbenutt werden kann, etwas, was auch bei den Kühl- und Preßapparaten anderer Konstruktionen gilt.

Bei Verwendung der Kühlpresse soll man mehr weiche Ole und Fette, sowie einen höheren Prozentsatz Harz verarbeiten können als sonst. Sbenso trocknet solche hydraulisch gepreßte Seise nur sehr wenig ein. Die gepreßten Seisen sollen ein tadelloses silbersarbiges Aussehen haben und wesentlich heller sein als Formseisen; auch sollen die Seisen durch die Pressung sest und griffig und im Verbrauch recht sparsam werden. Dagegen sollen die gepreßten Seisen mit der Zeit nachdunkeln; vermutlich hat dies jedoch seinen Grund nicht in dem Kühlpresversahren, sondern in einer sehlerhaften Beschassenheit der Seise an sich, indem eine sehr scharfe Abrichtung und gleichzeitige starke Trennung der Seise die Metallplatten orgbiert und damit särbend auf die Seisenplatten einwirkt, während normal gesottene und abgerichtete Seise durch das Klumppsche Kühlpresversahren in ihrem Aussehen sich nur vorteilhaft verändern soll.

Einen andern Weg zur Berarbeitung ber im Reffel fertiggestellten Seife zu sofort versanbfähiger Bare verfolgen das Rothsche und bas Schneper-Schichtsche Berfahren, die im Brinzip gleich find.

Der Seifenfühlapparat von Julius Roth in Mät Oftrau (Fig. 88, 89 und 90) arbeitet nach bem Prinzip ber K gießmaschine.

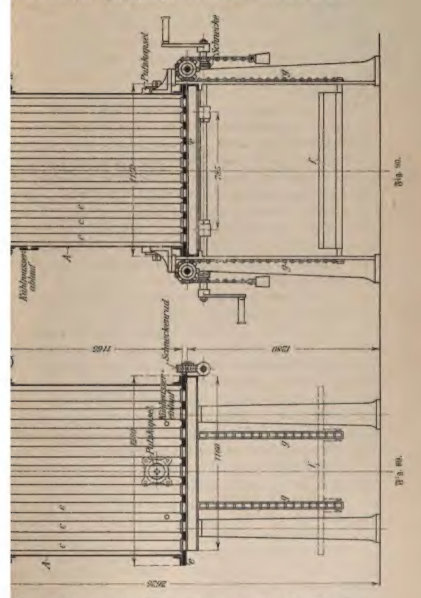
In einem auf vier starken Füßen ruhenden Reservoir A von bratischer Grundfläche (etwa 1 m Seitenlänge und etwa 1,3 m sbesindet sich in etwa 1 m Höhe über dem unteren Boden e ein zu Boden d, der ebenso, wie der Boden des Reservoirs, eine Ar



Big. 88.

ziemlich nahe aneinander liegender, den Niegeldimensionen entsprecket Offnungen besitht, die mit den Offnungen im Boden des Reservagenau korrespondieren. In die Offnungen der beiden Böden rechteckige, zwischen den Böden liegende Röhren e mit ihren Enden gesetzt und in den Offnungen entsprechend abgedichtet. Das Reser ist oben durch einen Deckel geschlossen, und in dem Naume zwidem oberen Boden und dem Deckel liegt eine Heizschlange. Deckel ist mit Manometer, Thermometer und Lufthahn versehen,

rvoir trägt dicht unter seinem oberen Rande ben Gintrittsr die ermahnte Beizschlange, wie auch fur die heiße Seife.



rch eine besondere Berschluß- und Bremsplatte f werden sämthre unten gleichzeitig abgeschlossen.

Lagt man burch den Seifen-Gintrittsftugen Seife in den Appant einlaufen, fo füllt fie die zwischen ben beiden Boden fiebenten Röhren und fühlt fich in ihnen durch bas die Röhren umfpillente Rublwaffer ab, wozu etwa 30 bis 40 Minuten notig find. die erste Fullung abgefühlt, so wird die die Robren unten m ichlossen haltende Berschlufplatte gelost und gleichzeitig oben but ben Seifen-Eintrittsftußen weitere fluffige Seife in ben Appant hineingevumpt. Die jo bineingeprefte Seife ichiebt Die in den Robns erfaltete Seife als Riegel R aus ben Rohren nach unten beraus wobei die ermähnte Berichluße und Bremsplatte die Riegel unt ftupt und tragt. Sind die Riegel auf 80 bis 90 cm Lang herausgeschoben, so werden fie oben horizontal abgeschnitten, vo einem zwedmäßig fonftruierten Transportwagen aufgenommen und jur Berbrauchsftelle transportiert. Währenddeffen wird auch bie in die Robren nachgefüllte Seife burch bas die Robren beiginde umfließende Kühlwaffer getühlt, so baß sich ber Borgang white Unterbrechung in berfelben Beife fortfett. Ift Die Seife nicht met fluffig genug, um die Röhren gleichmäßig dicht auszufullen, fo mit fie durch bie Beigichlange erwärmt.

Die Leistung bei 12 stündiger Arbeitszeit und zwei Arbeitern wetwa 2200 bis 2500 kg pro Tag.

Wie ersichtlich, arbeitet der Apparat ohne alle mechanischen beite mittel — die die Seise in den Apparat hineinpumpende Bumpe weine gewöhnliche Seisenpumpe, wie sie zum überpumpen der Sein in die Formen benutt wird — und gebraucht nur Kühlwasser und allenjalls etwas Dampf zum Unwärmen der schon zu dicklüsse gewordenen Seise. Eine Pressung ist nicht vorhanden, da das dus ausschieben der sertigen Riegel durch den Druck der nachgepumpus Seise als eine Pressung nicht zu bezeichnen ist.

Der Apparat gewöhnlicher Große wiegt etwa 2500 kg und le

aufprucht etwa 3 gm Grundfläche und 3 m bobe.

Selbstverständlich verlangt jede Riegeldimension einen besonders Apparat mit den dieser Riegelsorte entsprechenden Röhren, da ka Röhren nicht ausgewechselt und durch anders dimensionierte erst werden können, wenn es auch sehr wohl möglich ist, einen und die selben Apparat mit zwei oder mehreren verschiedenen Sorten pu Röhren gleichzeitig auszustatten, allerdings dann für immer.

Dem Rothichen Apparate abnlich ift ber Schneger-Schiebt iche Ruhlapparat, bei bem bas Pringip und die Arbeitsweife ba

Kerzengießmaschine vollkommen nachgeahmt ist, und zwar so vollständig daß, wenn man die Formen einer Kerzengießmaschine durch rechtseckige Formen ersehen und statt Stearin Seise einfüllen würde, die Schneher-Schichtsche Seisengießmaschine vorhanden wäre.

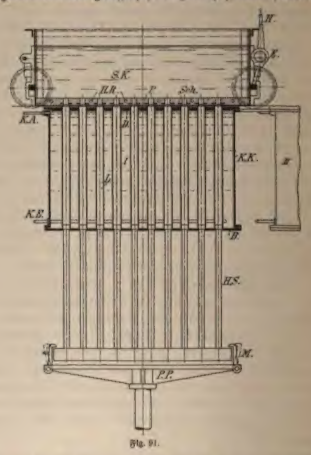
Die Einrichtung ber Maichine ift aus Fig. 91, die einen Bertikalichnitt darstellt, ersichtlich. In einem Rühlwasserbehalter KK sind die als Formen dienenden Rohre L bergestalt eingesett, daß fie an beiden Enden bicht burch bie Bande ber Behalter geführt werben. Rufluß des Rühlwaffers erfolgt nahe dem Boden bei KE, der Austritt oben bei KA. In die Formen ragen von unten hölzerne Stöpfel, die am oberen Ende eine Dichtung tragen. Um unteren Ende find fie miteinander verbunden und konnen in den Formen durch einen geeigneten Mechanismus auf und ab bewegt werden; hierbei ift aber Die Borkehrung getroffen, daß fie nach aufwarts nur bis zur oberen Mündung der Formen, nach abwärts nicht gang bis an das untere Ende bewegt werden tonnen, fo daß fie immer innerhalb ber Form bleiben. Die Bewegung biefer Stempel HS erfolgt burch einen hobraulischen Mechanismus, der mit Druckwasser von ca. 12 Atm. arbeitet. In der Figur bedeutet PP eine mit dem hydraulischen Rolben in Berbindung ftehende gußeiserne Platte, welche die Stempel HS nach oben au beben bestimmt ift, wahrend die an ben Seiten angebrachten Dit= nehmer M beim Abwärtsbewegen in Wirksamkeit treten.

Zur Zuführung der Seise dient ein Füllwagen SK, der sich mit Hilse von Laufrädern leicht über die Obersläche des Kühlkastens hin und her bewegen läßt. Mit dem Handhebel H werden die Erzenter E in Bewegung geset, mit deren Hilse der ganze Füllbehälter leicht gelenkt werden kann, so daß sein Boden sich auf die Obersläche des Kühlwasserbehälters ausset. Dieser Boden wird von einer starken gußeisernen Platte P gebildet, die, von einer Rohrschlange HR durchzogen, auf diese Weise leicht durch Damps oder heißes Wasser auf der erforderlichen Temperatur erhalten wird, um die Seise nicht vorzeitig erstarren zu lassen.

Entsprechend der Anordnung der Formen L ist die Platte mit durchgehenden Bohrungen versehen, welche genau mit jenen übereinstimmen. Diese Öffnungen lassen sich mit hilse der Schieber Sch durch einen Hebel leicht sämtlich auf einmal öffnen und schließen. Zur Erreichung eines kontinnierlichen Betriebes bezw. der vollständigen Ausnuhung der Einrichtung werden 2 bis 3 derartige Formenbehälter derart nebeneinander angebracht, daß sowohl der Füllwagen SK als

auch der untere hubmechanismus PP für die Stempel abwechielt für jeden berfelben in Anwendung gebracht werden konnen.

Der Arbeitsgang bei dieser Maschine gestaltet sich wie folgt: & Kühlkasten I besinden sich sämtliche Stempel in der oberen Endstellung Der mit flussiger Seise gefüllte Wagen wird über I geschoben, au hilfe des Hebels H niedergelassen, so daß er sich mit seiner untern



Fläche dicht auf die obere von I ausset, Schieber Seh geöffnet und hierauf die Stempel gemeinschaftlich nach unten bewegt, wodurch die Seife nach unten gesaugt wird und in die Formen L eindernat Während eines Teiles der für die Erstarrung ersorderlichen Zeit, die hauptsächlich von der Größe des Duerschnittes der herzustellenden Seifenriegel abhängt, bleiben die Schieber geöffnet, damit entsprechend

ber Zusammenziehung der Seife, die beim Erfalten eintritt, flüssige Seise aus SK nachdrängen kann. Hierauf werden die Schieber geschlossen, der Füllwagen angelüstet und nun Kühlkasten II in gleicher Weise bedient und nachher eventuell noch ein dritter Kühlkasten.

Bahrend sich ber Fullwagen auf dem zweiten bezw. dritten Kuhlkasten besindet, ist die Seise im ersten erkaltet und wird durch den oben
erwähnten Mechanismus PP aus den Formen nach oben ausgestoßen
und von dem bedienenden Arbeiter abgenommen. Hierauf wird I wieder
aefüllt, und der Betrieb geht auf diese Art regelmäßig weiter.

Die in der Fabrik von Georg Schicht in Außig aufgestellten Maschinen besitzen je 3 Kühlkasten, von denen jeder 100 Formen enthält, die direkt die bisher üblichen Riegel von je 1,5 kg liesern. Die Stärke dieser Riegel macht bei der mit 70 bis 90° C. Wärme zustließenden Seise eine Kühldauer von ca. 30 Minuten erforderlich, so daß die Leistung einer Maschine bei zehnstündiger Arbeitszeit sich auf täglich 9000 kg stellt.

Zur Bedienung zweier solcher Maschinen sind drei Mann erforderlich, von denen einer den unteren Mechanismus beider Maschinen bedient, während oben je ein Mann die Füllung des Wagens und die Abnahme der sertigen Riegel besorgt und diese auf bereitstehende Transportwagen schichtet, so daß sie ohne Ausenthalt dem weiteren Fabrikationsgange zugeführt werden können.

Der Berbrauch an Kühlwasser beträgt nach ben angestellten Messungen ca. 0,5 ebm für 100 kg fertiger Seise, wobei jedoch zu besmerken ist, daß das verbrauchte nur eine Temperaturerhöhung von wenigen Graden ausweist und dasselbe für andere Zwecke weiter verswandt werden kann.

Das Druckwasser zum Betriebe des unteren Bewegungsmechanismus wird in der Fabrik der genannten Firma durch eine besondere Bumpe geliesert, und es sind bei der oben angegebenen Leistung sür eine Maschine stündlich ca. 500 l Wasser notwendig, was einem Krastanswand von 1/4 PS in der Stunde entspricht. Für Aufstellungsverte, an denen Wasserleitungswasser von nicht zu geringem Drucke zur Verfügung sieht (4 Atm.), ist eine Pumpe entbehrlich, da in diesem Falle der hydraulische Apparat dem geringeren Drucke ausgepaßt werden kann, wobei das verbranchte Druckwasser mit als Kühlwasser dienen kann.

In der Schichtschen Fabrit ift die Aufstellung der Maschinen in ber Beise durchgeführt, daß die Bedienung des Füllmagens und die

Abnahme der Riegel direft vom Jugboden des Arbeitssaales mis o folgt, mahrend der ganze Mechanismus zur Bewegung ber Etemel unterhalb des Jugbodens angebracht ift.

Zwei ber beschriebenen Maschinen beanspruchen gusammen in Aufstellungefläche von 3,6 × 5,0 m, b. f. nur einen geringen Bind teil bes Raumes, ber bisher gur Aufstellung ber Seifenformer

bie aleiche Broduttion erforderlich war.

Die mit der Gießmaschine hergestellten Seisenriegel haben im spiegelglatte Obersläche und bieten alle Borteile, welche die auf Andersplatten unter Druck erstarrten Seisenplatten ze. besigen. Der Indist bei den letzteren nur ersorderlich, um die Seise eben und glan zu pressen, da sie andernsalls während des Erstarrens in dem zoschlossenen Raume der Presse infolge der Zusammenziehung und den Bänden abgelöst und eingezogen, in der Mitte verrieste Fläckerzeigen würde. Die rasche und intensive Abkühlung dagegen derratt, daß die Seise bedeutend härter und heller wird, als die in den gowöhnlichen Formen erkaltete; auch sollen die Riegel stets gerade und eben bleiben und sich nicht wersen.

Das eben beschriebene Bersahren unterscheibet sich von des Mothschen dadurch, daß bei Roth die Riegel nach unten heinesgestoßen werben, und zwar durch ben Druck der nachgepumpten Scik. bei Schicht dagegen nach oben und durch besondere Stempel, sowie dadurch, daß bei Noth sedes Reservoir (sagen wir sede "Batterie seinen besonderen Füllapparat hat, während bei Schicht die Batterin an sich ohne Füllapparat sind und durch einen gemeinsamen, we einer zur andern Batterie sahrbaren Füllwagen gefüllt werden.

Die Dimensionen der Röhren der einzelnen Batterien entspreckselbstwerständlich den Riegeldimensionen. Auch bei dem Schichtschaft Apparate ist demnach für jede Riegeldimension eine besondere, Wohren dieser Dimension versehene Batterie nötig.

Eine in mancher Beziehung von dem beschriebenen Berjahms abweichende Methode wendet Ph. H. Schrauth je. in Frankfurt as Main bei seinem Apparate an.

Die Schrauthsche Seifenfühl- und Komprimiermaschint (Fig. 92)!) besteht aus brei hauptteilen, nämlich bem Seifenbrudtessel A mit Rührwerf und Kompressor-Borrichtung, den Stange-

Rubl- und Romprimierrobren e und der Abschneibevorrichtung !

¹⁾ D. R. B. Rr. 144 805.

Der Seisendruckkeisel A ist ein vertikaler, geschlossener, schmiedeseiserner Zylinder, auf dessen oberem Boden ein Manometer, ein Sicherheitsventil, ein Mannloch, die Seiseneintrittsöffnung und der Antrieb für das im Innern des Zylinders besindliche Rührwerk angesbracht sind. Der Zylinder ist mit einem Heißwassermantel versehen, um die Seise stets klüssig zu halten.

Neben diesem Druckzylinder steht ein zweiter kleiner Zylinder, der oben und unten mittels eines Hahnes abgeschlossen werden kann und mit dem Druckzylinder durch einen Stutzen unten in Berbindung steht.

Dieser Zylinder dient zur Aufnahme von Barfams oder Fällung, die

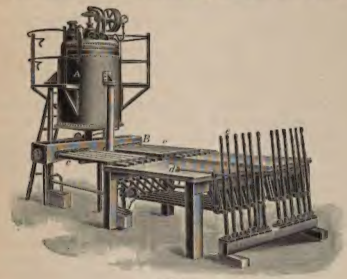


Fig. 92.

man der Seife während der Arbeit mit dem Apparate zusehen will. Diese Einrichtung ist durchaus praktisch und hat besonders für die Beimengung von leichtslüchtigen Substanzen, ätherischen Olen, künstlichen und natürlichen Riechstoffen 2c. großen Wert, da diese Beimengung unter energischer, vollkommener und gleichmäßiger Durchmischung erfolgt, ohne daß sich die Stosse dabei irgendwie verslächtigen können.

Die Kühls und Komprimierrohre sind nahtlose, innen absolut glatte, möglichst dunnwandige Stahlrohre, deren Querschnitt dem Riegesquerschnitt entspricht. Jedes dieser Stahlrohre ist mit einem Wantel umgeben und der Naum zwischen dem Stahlrohr und dem Mantel von dem Kühlwasser (bezw. Anwärmewasser) in Schrauktwindungen durchstossen. Die Stahlrohre sind an ihrem einen Erk
an einem gemeinsamen horizontalen Kasten B besestigt und abgedickten während das vordere freie Ende sich auf einen vorgesetzten Tilch sint Da die Rohre vollständig frei liegen und nicht, wie bei dem Rettschen und Schichtschen Apparate, mit ihren beiden Enden zwitz zwei Wänden eingespannt sind, so sind sie jederzeit leicht auswahle bar und durch anders dimensionierte zu ersetzen, so das der Schrauthsche Apparat mit ziemlicher Leichtigkeit die Herstellung vosschiedener Riegeldimensionen gestattet. Erwähnt sei noch, daß jede einzelne Rohr für sich abgesperrt wird.

Die Begrengungs- und Abschneibevorrichtung fur Die Seifennes besteht in der Hauptsache in einer auf verschiedene und belieber Längen einstellbaren, horizontal auf bem Tische geführten eiferen Stange, bie vorn eine Stoftplatte d tragt. Bieht man nun ben Debd bes betreffenden Robres, fo tritt ber Seifenriegel aus bem Rebre heraus, gleitet auf bem vorgelegten Tijde bin und ftoft gegen de Stofplatte ber Stange, wodurch ein unter bem Tifch befindlichet schweres Gewicht f ausgelöst wird und eine zugleich als Berichlug bei Rohres bienende Schneide von unten nach oben ben Riegel bicht von bem Mundftud glatt abidneibet. Der fo für ben Berfand ober fit Die weitere Berarbeitung fertige Riegel wird mit ber Sand entimat Selbstwerftanblich hat jedes Robr feinen eigenen Bebel und feine eigene Ginftellstange mit Stokplatte, und man arbeitet bei fleinen und mittleren Betrieben (etwa bis 2500 kg Tagesleiftung) am besten & bag man bie einzelnen Sebel ber Reihe nach gieht, alfo gunachft ber Sebel für bas Rohr 1, und wenn ber Riegel Diefes Rohres femt abgeschnitten ift, ben für Rohr 2, bann 3 und fo fort, fo bag be Arbeiter in ruhiger ununterbrochener Beise arbeiten fann. Be größeren Betrieben tann man die Sebel gruppenweise gieben und !! eine größere Anzahl Riegel (etwa 5) auf einmal gewinnen.

Die Kompressorvichtung ist eine fraftige, für diesen Zwed & sonders konstruierte Drucklustpumpe, die Druck von 9 bis 12 Atm. leim

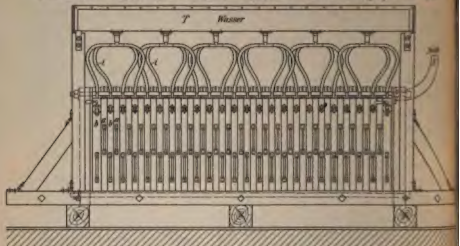
Die Arbeitsweise des Apparates ist solgende. Die Seise wird auf dem Siedelessel in den Drucklessel geschafft bezw. gepumpt und um das Rührwerf und die Drucklustpumpe angestellt. Hierdurch wird die Seise gründlich durchgearbeitet und gleichzeitig komprimiert wird bekommt eine vollkommen gleichmäßige Struktur. Jehr wird der wur Kessel unten besindliche Absperrschieber geössnet und die durchaut

homogene fluffige Seifenmaffe in bie Rohre gelaffen. Sierauf ftellt man die Bafferfühlung für diese Rohre an, wodurch die ichon tomprimierte Seife in den Robren zu erstarren beginnt, wobei gleichzeitig durch das Andauern des Druckes (etwa 12 Atm.) das Komprimieren ber Seife fich fortfett. Rach Erstarrung ber Seife werden bie Sebel ber Rohre gezogen, die Rohre alfo geoffnet, und die völlig erfalteten festen Seifenriegel treten fauber und glatt aus ben Rohren beraus und werden in der angegebenen Beise geschnitten. Nach erfolgtem Schnitt werden durch die Schneidevorrichtung felbst, wie bereits bemerkt, die Rohre selbsttätig wieder geschlossen und damit die nachgebrudte fluffige Seife in ben Rohren gurudgehalten, bis fie erfaltet ift, worauf das Robr burch ben Sebel wieder geoffnet und der heraustretende Riegel geschnitten wird, und fo fort. Bemerkt werbe noch, baß beim Beraustreten bes erstarrten Riegels ber Riegel burch Ginlaffen von Beißwaffer in ben Mantel gang oberflächlich wieber etwas erweicht wird, bamit er glatt und leicht herausgleitet. Durch biefes notwendige Anwärmen hat die Oberfläche ber Kernseife mehr ein glattes Aussehen, zeigt aber beim Bafchen burchweg einen feibenglangenden Fluß. Die Seife ift volltommen hart und homogen und nicht im geringsten blätterig ober ringformig geschichtet, wie bies ohne Unwendung von Drud nicht felten ber Fall ift.

Die Größe des zylindrischen Druckkessels sür eine Tagesproduktion von 1500 kg harter Seise ist etwa 1,1 m im Durchmesser bei 1,5 m Höhe. Es genügen für diese Produktion etwa 15 Formrohre und 1 Arbeiter. Soll Füllung oder Parsüm der Seise zugesett werden, so verbindet man den kleinen Nebenzylinder mit dem Druckkessel und mischt mit dem Rührwerk und unter Drucklust die Füllung oder das Parsüm in die Seise und erreicht dabei eine durchaus gleichmäßige Verteilung der Beimischung. Selbswerständlich kann dieser Jusas auch während des Betriebes des Apparates und zu einer beliebigen Menge der Seise erfolgen, wie der Schrauthsche Apparat ja überhaupt die Möglichkeit vielsacher Variationen in der Beschaffenheit der Seise und in der Härte, Form usw. der Riegel bietet und sich den wechselnden Besdürfnissen gut anpast.

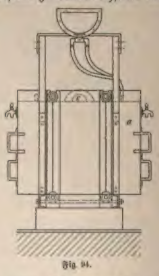
Die Herstellung bes Schrauthschen Apparates hat die Firma Frankenthaler Kesselschmiede und Maschinenfabrik Rühnle, Kopp & Kausch, A.-G., in Frankenthal (Pfalz) übernommen.

Eine fehr einfache und intereffante Ruhlmafdine ift bie Ruhlmaschine von Frang Soloubet in Königl. Beinberge bei Brag. Dieje in der Fig. 93 in der Langsansicht und in Fig. 94 in be Stirnansicht bargestellte Maschine besteht aus einer Angahl von bol-



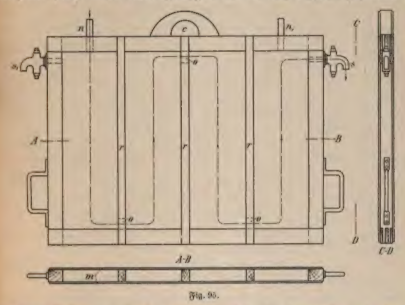
Tig. 93

zernen Rahmen a und b von etwa 1 m Lichtlänge, 70 cm Lichthobe und 5 cm Stärfe. Diese Rahmen a und b werden, miteinander abwechselnd, in einem Gestelle zu einem Systeme nach Urt der Rammen



einer Filterpresse zusammengesett und durch 4 Schraubbolzen gwiammengehalten.

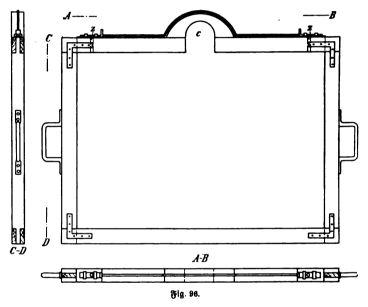
Die Rahmen a, beren jeder Kühlapparat 23 besith, sind in Fig. 95 in der Ansicht und im Horizontals und Vertikalschnitt darsgestellt. Sie bilden einen einsachen rechteckigen, etwa 5 cm starken Rahmen aus Eichenholz, der an den Ecken entsprechende Versteisungswinkeleisen trägt und oben in der Mitte eine bügelartige Aussbuchtung e besitht, deren Stärke der Rahmenstärke gleich ist und die nach dem Junern des Rahmens zu offen ist. Diese Rahmen dienen zur Aufnahme der slüssigen Seise, und zwar wird sie dem Rahmen durch die bügelartige Ausbuchtung zugeführt, von der sie in den Rahmen fließt. Die Ausbuchtungen der in dem Gestelle zusammens



gefügten Rahmen a und b bilden nämlich, da die Rahmen b ebensolche Ausbuchtungen haben, einen zusammenhängenden Kanal, durch den die Seife zugeleitet wird.

Die Rahmen b, deren jeder Apparat 24 besitzt, sind in Fig. 96 in der Ansicht und im Horizontals und Bertikalschnitt abgebildet. Diese Rahmen bilden die Wasserkammern des Systems und werden von dem Kühlwasser durchstossen. Zu diesem Zwecke sind die im übrigen den Nahmen a gleichenden Rahmen d mit starkem verzinnten Eisenblech m beschlagen und durch vertikale Duerleisten r in 4 Kammern geteilt, in deren erste das Kühlwasser durch den Eintrittsstutzen n einstritt und durch die in den Duerleisten r besindlichen Issungen o von

einer Kammer zur andern übertritt, um schließlich durch den Hahn abzufließen (erfolgt der Kühlwassereintritt durch den Stuzen n, so erfolgt der Austritt durch den Hahn s,). Die Rahmen d tragen oben in der Mitte ebensolche Ausduchtungen c wie die Rahmen a; diek Ausduchtungen der Rahmen d stehen mit dem Innern des Rahmens nicht in Verbindung, sind also einsache Bügel. Auch die Stänt dieser Bügel ist der Rahmenstärke gleich, sodaß die Bügel sämtliche zusammengesetzer Rahmen a und d, wie bereits erwähnt, einen munterbrochenen Kanal bilden, der oben über alle Rahmen von einem Ende des Gestelles zum andern der ganzen Länge nach hinläuft.



Die Rahmen a und b werden, wie die Abb. 93 und 94 dies zeigen, zusammengesetzt und durch die 4 Schraubbolzen sest zwsammengepreßt. Sobald man die von dem über dem Gestelle angeordneten Wassertroge T kommenden Wasserschläuche i mit den Stutzen n (bezw. n₁) verbunden hat, läßt man durch den Einlauf E die Seise in den durch die Ausbuchtungen c gebildeten Füllkanal eintreten. Die eintretende Seise füllt zunächst den ersten der Rahmen a; sobald dieser vollgelausen ist, fließt die Seise in den nächsten Rahmen a, dann in den dritten und so fort, dies alle 23 Rahmen gefüllt sind, wozu etwa 10 Minuten nötig sind. Das ein Rahmen mit Seise gefüllt ist, erkennt man daran, daß die Lusten

locher z ber Rahmen a fich mit Seife füllen; fobalb biefes fich zeigt, werben biese Luftlocher burch Riegel geschloffen.

Sind die Seifenrahmen a gefüllt, fo wird das Ruhlwaffer augestellt. Die Rublung, bei ber bie Bewegungsrichtung bes Rublwassers durch Umwechslung der Eintrittsstußen n und v, nach 1/2 Stunde gewechselt wird, dauert etwa 1 Stunde. Der Ruhlwafferverbrauch ift bedeutend, das auf einmal gefühlte Quantum aber auch groß, nämlich rund 800 kg.

Rach erfolgter Ruhlung ber Seife wird ber Baffergufluß abgestellt und ber Apparat geöffnet. Die Baffertammern b bleiben natürlich im Apparate und werden nur soviel zur Seite geschoben, bag Die Seifenrahmen a aus dem Geftell bequem berausgenommen werden tonnen. Die etwa 1 m langen, 70 cm breiten und 5 cm ftarken, 35 kg wiegenden Seifenplatten lofen fich leicht aus bem Rahmen a. Die Platten find, wie die Rahmen, rechteckig und haben an ihrer oberen Seite in ber Mitte einen burch die in ber Ausbuchtung e erfaltete Seife gebildeten Anfat, ber fortgeschnitten wird und in ben Abfall tommt. Die Seifenplatten werden bann in Schneibemaschinen au Riegeln und Studen verarbeitet.

Um besten arbeitet man mit zwei Apparaten, von benen ber eine gefühlt wird, während man ben andern öffnet, wieder zusammenset und füllt. Da das Kühlen ungefähr dieselbe Reit in Anspruch nimmt wie bas Offnen, Busammenseben und Füllen, so find die die Apparate bedienenden 2 Arbeiter ununterbrochen beschäftigt.

Selbstverständlich können die Plattendimenfionen und die Plattenathl auch andere als die oben angegebenen fein.

Obwohl zu befürchten ift, daß bei dem großen Rauminhalt ber einzelnen Platten die Rühlung nicht genügend ist und die Riegel baber ziemlich ftark nachtrochnen und ichwinden werden, so durfte der verhältnismäßig billige Soloubeffche Rüblapparat wegen seiner großen Einfachheit und Leiftungsfähigfeit unter entsprechenden Berhaltniffen fich boch als recht praktisch erweisen und mit Borteil in die Braxis einführen.

Eine durch und durch gleichmäßige Kühlung und vollkommen homogene Riegel und Stude liefert ber Seifentubl= und Formapparat von Fris Rrull, Zivilingenieur in Paris.

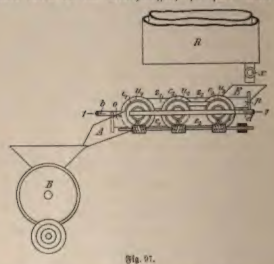
Bei bem in ben 2166. 97, 98 und 99 bargestellten Rrullichen Ruhlapparate1) wird bie beiße Geije mittels Transportichneden burch

¹⁾ 至. 乳. 华. a.

von Baffer gefühlte, sylindrische Rohre geführt, in benen fie p-fühlt wird.

Das Charakteristische dieses Apparates ist, daß nicht nur die zylindrischen Rohre von außen durch sie umsließendes Kühlwasser zo kühlt werden, sondern daß auch die in den Rohren liegenden Transportschnecken gefühlt sind, indem ihre Achsen als Rohre ausgebildet sind, durch welche Kühlwasser strömt. Insolge dieser Anordnung wird du durch die Rohre geführte Seise von außen und innen energisch gekühlt und bildet beim Berlassen der Rohre eine durchaus gleichmäßige Masse

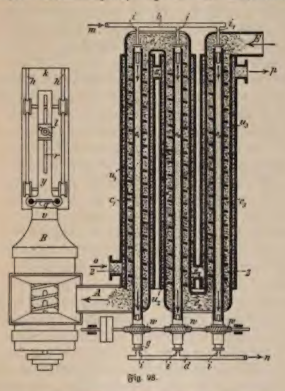
Die zylindrischen Rublrohre e (Fig. 98) haben eine Lange von etwa 1 m und etwa 12 cm Durchmesser; sie find innen glatt und



von einem Kühlmantel u umgeben, durch den Kühlwasser strömt. Mehrere dieser Rohre — in der Abbildung sind 3 angenommen — sind in der Art zu einem System verbunden, daß die eine das Rohre verlassende Seisenmasse durch das Verbindungsstück e. in das zweite Rohr e. übertritt und von diesem durch ein ebensolches Verbindungsstück e. in das dritte Rohr e. Die dei E in der Nichtung de Pseiles eintretende heiße Seise nimmt also ihren Weg durch das ersie Rohr e., das Verbindungsstück e., das zweite Rohr e., das Verbindungsstück e. und das dritte, letzte Rohr e., aus dem sie da gekühlt und erstarrt heraustritt.

Das Kühlmasser für die Kühlmantel ber Rohre tritt bei o in ben Kühlmantel u, bes letten Rohres e, umspült dieses Rohr und

tritt durch das Berbindungsrohr z₁, das sich an dem der Eintrittsftelle entgegengesehten Ende oben besindet, in den Kühlmantel u₂ des zweiten Rohres c₂ über. Bon diesem Kühlmantel sließt es durch ein ebensolches Berbindungsrohr z₂ in den Kühlmantel u₃ des



Rohres ca und tritt endlich nach Umspülung desselben durch den Stuten p aus. Die durch den Pseil angedeutete Bewegung des



Mantelkühlwassers erfolgt also im Gegenstrom zur Bewegungsrichtung ber Seise.

In den Rohren c, bis c, liegen die zur Fortbewegung der Seisenmasse dienenden Transportschnecken s, bis s, deren Achsen als Rohre (von etwa 6 cm äußerem Durchmesser) ausgebildet sind. Duch diese Hohlachsen strömt ebenfalls Kühlwasser, das durch die Robeleitung dein in der Richtung des Pfeiles zugeleitet wird und durch die Abzweigungen 1, in die Hohlachsen übertritt; nach Durch die Abzweigungen zum Rohre d, aus dem es bei n absließt. Durch die Stopsbuchser werden die Abzweigungen i und i, in den Hohlachsen der Transporschnecke abgedichtet.

Die Drehbewegung der Transportschnecken erfolgt durch Schneckerad und Schraube (w), die durch Riemenscheiben angetrieben werden. Die bei A austretende gefühlte und erstarrte Seise gelangt weine Ballmaschine B beliebiger Konstruktion, aus der sie als Seise strang durch das Mundstück v heraustritt.

Vor dem Mundstück v der Ballmaschine B befindet sich der ich Tisch k, auf dessen Schienen h ein kleiner Wagen y läuft, der de Schneidevorrichtung q trägt und durch ein über eine Rolle gesuhrts Gewicht stets gegen das Mundstück v gedrückt wird. Der Wagen trägt einen Anschlag l, der in dem Schliste r verschiedbar ist und durch eine Klemuschraube sestgestellt werden kann; die Entsernung diese Anschlages 1 von dem Schneidedrahte q entspricht der Länge des Seisenriegels.

Benn der heraustretende Seisenstrang gegen den Anschlag! anstößt, so wird (von Hand oder automatisch) durch die Schneids vorrichtung der Riegel abgeschnitten und kann bequem fortgenomme werden; da der Bagen mit der an ihm besindlichen Schneidevorrätung zugleich mit dem ununterbrochen sich vorschiebenden Seisenstump vorrückt, so erfolgt natürlich der Schnitt genau rechtwinklig.

Nach Fortnahme bes Riegels wird der Wagen durch das Gewicht wieder zurückgezogen, wobei natürlich der Schneidedraht q stets ober halb bes Seifenstranges liegt.

So werden fortgesett von dem Seisenstrange die Riegel abgeschnitten während ebenso ununterbrochen die Seise heiß dem Rühlapparate zuslust und als gefühlte, erstarrte Masse in die Ballmaschine tritt.

Der aus der Ballmaschine heraustretende Seisenstrang ist voll kommen homogen, und man hat es durch Regulierung des Zuflusse der heißen Seise, des Kühlwasserzuflusses und der Umdrehungt geschwindigkeit der Transportschnecken und der Ballmaschine in da Hand, die Festigkeit der Seisenriegel ganz nach Belieben innerhall weiter Grenzen zu variieren.

Erwähnt sei noch, daß das Mundstück der Ballmaschine, um das Heraustreten des Seifenstranges nötigenfalls zu erleichtern, in der auch sonst üblichen Beise durch Warmwasser angewärmt werden kann.

Ferner sei noch bemerkt, daß die heiße, slüssige Seise aus dem Siedekessel in ein offencs oder geschlossens zylindrisches Gefäß R von zweckmäßiger Größe gepumpt wird, das für eine etwa nötige Erswärmung der Seise durch Heißwasser doppelwandig ist. Außerdem ist es mit einem Rührwerk versehen, mit dem die Seisenmasse gut durchs gearbeitet werden kann. Bon dem Gefäß R erfolgt der Seisensaustritt durch den Hahn x in den Einlauf E des Rühlapparates hinein.

Die Borzüge bes Krullschen Apparates bestehen in seiner großen Einfachheit, bei ber Konstruktionen, die ber Abnutung unterworfen find und Reparaturen erforbern, burchaus fehlen, seiner baraus folgenden Betriebssicherheit, ber rationellen, gleichmäßigen und energischen Rühlung und dem sich daraus ergebenden geringen Rühlwasserverbrauch und geringen Raumbedarf, ber Berwendbarkeit jedes beliebigen, selbst idmutigen Baffers zum Rühlen, der geringen zum Betriebe nötigen Rraft, feiner großen Leiftungefähigfeit, bem ununterbrochenen gleich. makigen Betriebe. bem Fortfalle ber vielen, für jede Riegelbimension besonders nötigen, teuren, leicht beschädigten und unbrauchbar werbenben Riegel-Rühlformen, ber vollkommenen Somogenität ber Riegel, ber Ginstellbarkeit jeder beliebigen Riegellange, ber Möglichkeit, jede Riegeldimenfion durch bloße Auswechslung des Mundstückes herzustellen, bem genauen und rechtwinklig erfolgenden Abschnitt ber Riegel, bem vollständigen Jehlen jedweder Spezialmaschine (Kompressor, Bentilator, hybraulischer Presse, schwerer, vielzylindriger Walzwerke usw.) und seiner bequemen Anpagbarteit an die Bedürfnisse bes Betriebes.

Der Krullsche Apparat eignet sich baber gleich vorteilhaft für große wie für kleinere Betriebe und liefert ein schönes und gleichs maßiges, durchaus tabelloses Kabrikat.

Die Darftellung ber Seifen.

Dan untericheidet harte ober Ratronseifen und meide ober Ralifeifen. Erftere gerfallen in Rernfeifen, Salbternfeifen mi Leimseifen. Die Rernseifen zeigen eigentumliche Rriftallifation bildungen, die man als Kern und Fluß bezeichnet; fie werden be gestellt, indem man entweder bas fettfaure Alfali burch Aussalgen bor bem überichüffigen Baffer und dem Glogerin befreit, ober indem mit bie Seifen nicht vollständig aussalzt, sondern nur soviel Sals guige ober Lange im Aberichuß anwendet, daß fich in der Rube aus de Seife ein Leimniederschlag ausscheibet. Die gulest genannten & feifen konnen nur bei Mitanwendung von Rofosol ober Balmterna bergeftellt werden und führen ben Ramen Rernfeifen auf Beim niederschlag ober abgesette Rernseifen, mabrend bie erfteren ale Rernseifen auf Unterlange bezeichnet werden. Werben biefe Rem feifen nochmals auf Baffer ober ichmacher Lauge erhipt, fo beis fie geschliffene Rernseifen. Die burch Schleifen gereinigten Am feifen werden zuweilen auch als abgefeste Rernfeifen begeichmt

Die Leimfeifen erhalt man burch einfaches Erftarren 186 Seifenleims; ihre Darftellung erfolgt mit Silfe von Rotosol obn Palmfernol. Sie enthalten alles in ben gur Berfeifung gelangen Fetten vorhanden gewesene Glygerin, haben einen ziemlich bobe Baffergehalt und find entweder glatt oder haben geringe Rern und Flußbildung. Lettere läßt man, wenn man marmorierte Seifen de ftellen will, durch einen Rufat farbender Substaugen - Frantfatt Schwarz, Ultramarin, englisch Rot - ftarter hervortreten. Die Sall fernseifen oder Eichweger Seifen fann man nur unter Muto wendung von Rofosol ober Balmfernol anfertigen; fie zeigen eine Rern= und Flugbildung, die man durch Bugeben farbender 200 stangen ebenfalls ftarter hervortreten lagt. Bum Sieden biefer balb fernseifen ichlägt man hauptfächlich zwei Wege ein: einen biretten und einen indiretten. Bei bem ersten Berfahren werden Rotosol obn Palmternöl mit andern Fetten — Talg, Palmöl, Knochenfett, Sal fett ze. - gemeinschaftlich versotten; bei bem gweiten wird auf

einem ober mehreren der zulet genannten Fette eine Kernseise hers gestellt und diese dann einer aus Kokosöl oder Palmkernöl gesottenen Leimseise zugegeben.

Von Kalis ober Schmierseisen hat man im wesentlichen brei Arten: 1. eine transparente, die in verschiedenen Färbungen und unter verschiedenen Bezeichnungen, wie Ölseise, Kronseise, grüne Seise, schwarze Seise, Glyzerinschmierseise usw. im Handel vorkommt, 2. eine Seise, die in transparentem Grunde körnige Aussscheidungen zeigt, sogenannte Naturkornseise, und 3. eine undurchssichtige Seise von weißer oder gelblichweißer Farbe, die als glatte Elainseise, Silberseise, Schälseise usw. bezeichnet wird.

Bevor wir dazu übergehen, das Siedeverfahren der verschiedenen im Handel vorkommenden Seifen zu beschreiben, muffen wir noch die Bereitung und Untersuchung der Laugen besprechen und einige alls gemeine Bemerkungen über das Sieden der Seifen vorausschicken.

Die Sangen.

Bereitung der Laugen. Die richtige Beschaffenheit ber Laugen ift für die Berseifung ber Fette von ber größten Bedeutung und baher die Laugenbereitung selbst eine wichtige Aufgabe für den Seifensieder. Sie ift ein fehr einfaches Geschäft, wenn die Apalkalien, also faustische Soda oder faustische Pottasche, zur Verfügung stehen, da bann nur ein Auflosen berselben in Baffer bis zu ben gewünschten Graden erforderlich ift; fie erfordert dagegen große Aufmerkamkeit, wenn aus tohlensauren Alfalien die Laugen herzustellen find. Lettere zerseten die Fette, außer wenn diese ranzig sind, also freie Fettsäuren enthalten, selbst in der Siedehite nicht und muffen zupor, um Reutralfette verseifen zu können, in Abalkalien umgewandelt werden. Es find zwar viele Seifensieder der Ansicht, daß die tohlensauren Alkalien in der Lauge ebenfalls verseifend auf die Fette wirken, und suchen bies damit zu beweisen, daß sich manche Fette mit rein kaustischen Laugen schwer verseifen laffen und zu manchen Seifen ein Behalt der Laugen an kohlensaurem Alkali erforderlich ist; diese Ansicht ist aber nicht richtig: das kohlensaure Alkali spielt allerdings häufig sowohl bei ber Berfeifung, wie auch in ber Seife eine Rolle, aber nicht eine demische, sondern eine mechanische, was schon baraus bervorgebt,

daß man es in allen den Fällen, wo es notwendig scheint, duch Chlornatrium oder Chlorfalium oder andere Salze ersezen tann. Ein Neutralsett kann nur durch kaustisches Alkali verseist werden und jedes Neutralsett läßt sich damit verseisen, sobald die Lauge die für dasselbe geeignete Konzentration hat und die Berseisung bei entsprechender Temperatur vorgenommen wird.

Zum Abendmachen der tohlensauren Alfalien dient, wie wir schwiftscher gesehen haben, der gelöschte Kalt, das Kalthydrat. Die Kohlensaure verbindet sich hierbei mit dem Kalt, während das Hodenswasser an das Alfali tritt:

Dieser hemische Prozeß geht aber nur dann vor sich, wenn ver dünnte Lösungen der kohlensauren Alkalien zur Behandlung kommen. Der kohlensaure Kalk ist im Wasser untöslich und sett sich als Schlamm zu Boden, während das Äpalkali in der Lauge gelöst bleibt. Be konzentrierten Soda- oder Pottaschlösungen sindet dieser Prozeß nickt statt. Liedig hat im Gegenteil nachgewiesen, daß eine konzentrierte Lösung von Äpalkali den kohlensauren Kalk zerlegt, deshalb kann natürlich Kalkhydrat dei Gegenwart von wenig Basser das kohlensaure Alkali nicht zerlegen. Will man vollkommen kaustische Lauarn herstellen, so muß man das kohlensaure Kali wenigstens in 10 die 12 Teilen und das kohlensaure Natron in 8 dis 10 Teilen Basser lösen.

Rach der Theorie sind, um 100 Teile kohlensaures Kali azend zu machen, 40,5 Teile Kalk und jür dieselbe Menge kohlensaures Natron 53 Teile Kalk ersorderlich; aber die Ersahrung zeigt, daß man damit nicht ausreicht, daß man vielmehr, um vollkommen kanstische Lauge zu erzielen, 75 bis 100 Teile Kalk anwenden muß, wahrsche Lauge zu erzielen, 75 bis 100 Teile Kalk anwenden muß, wahrsche Lauge zu erzielen, 75 bis 100 Teile Kalk anwenden muß, wahrsche Lauge zu erzielen, 75 bis 100 Teile Kalk anwenden muß, wahrsche Lauge zu erzielen, 75 bis 100 Teile Kalk anwenden muß, wahrsche Lauge zu erzielen, 75 bis 100 Teile Kalk anwenden muß, wahrsche Lauge zu erzielen, 75 bis 100 Teile Kalk anwenden muß, wahrsche Lauge zu erzielen, 75 bis 100 kg Bottasche auf 100 kg Bota 50 bis 70 kg Laus dem vorher Gesagten geht hervor, daß man, selbst bei großen Berdünnung der Lösung, nicht im stande ist, mit 50 kg Kalk 100 kg kohlensaures Alkali vollkommen kaustisch zu machen.

Am schnellsten und sichersten geht der Prozes der Laugenbereitung in der Wärme vor sich. In der Kälte kann man zwar die Laugen auch ähend machen; doch muß man dann mehr Kalk und verdünntere Lösungen von Alkalien anwenden und beide längere Zeit auseinander wirken lassen.

In den Seifenfabriken verfährt man bei der Laugenbereitung, wenn man Dampf zur Verfügung hat, in der Weise, daß man in den Afcher, in welchem die Ginstellung erfolgen soll, Abwässerlauge von einer vorhergehenden Ginstellung gibt, sie durch Ginstromenlassen von Dampf auf 75° C. (60° R.) erwärmt, das fohlenfaure Alfali, welches äpend gemacht werden foll, hineinbringt und frückt, bis es gelöft ift. In die heiße Lösung trägt man ben erforderlichen Ralt - am besten mit Hilfe eines barüber hangenden und in die Lauge eintauchenden eisernen Siebkastens, wie er auf S. 238 beschrieben ist — nach und nach ein; der Ralt löscht sich in dem Sieb und gelangt fein verteilt in den Ajcher, so daß eine innige Mischung mit der Lösung des kohlensauren Alkalis herbeigeführt wird. Man vflegt die erste Lauge bei Soda in Starte von 24 bis 25 ° B., die zweite in Starte von 18 bis 20 ° B. und die dritte von 12 bis 15 ° B. und bei Vottasche Die erste in Starte von 28 bis 30 ° B., die zweite von 20 ° B. und die dritte von 14 bis 15 ° B. ab zu nehmen. Die verschiedenen Abnahmen von Sodalauge werden in besondere Reservoire gebracht und so gejondert aufbewahrt, um stets die verschiedenen jum Sieden erforderlichen Laugen vorrätig zu haben. Die verschiedenen Abnahmen von Bottaschlauge bewahrt man bisweilen auch gesondert auf; häufig geschieht dies aber auch nicht, sondern man bringt die Laugen von verschiedener Stärke zusammen und stellt so eine Durchschnittslauge von ca. 20 ° B. ber, wie fie zum Sieden von Schmierseifen geeignet ift.

Den nach dem dritten Abnehmen im Ascher verbleibenden Kalksichlamm wäscht man mit Wasser aus, bis eine Probe der Flüssigkeit 0°B. zeigt, also alles Alkali dem Kalk entzogen ift. Die Abwässerslaugen benutt man zum Auflösen der Soda resp. Pottasche beim nächsten Einstellen.

Ist keine Dampfeinrichtung vorhanden, so bringt man am besten in einem besonderen Kessel, wie S. 238 angegeben, die Einstellungs-lauge zum Sieden, gibt sie heiß auf das im Ascher befindliche kohlenssaure Alkali und läßt letteres sich auflösen. Durch Krücken befördert man die Auflösung, und lettere geht auf diese Weise rasch vor sich. Ist sie erfolgt, so sett man den nötigen Kalk zu, durch dessen Löschen

die Fluffigfeit wieder gum Sieden gebracht wird, und verfahrt bann, wie vorhin angegeben ift.

Die Darstellung der Siedelauge aus kaustischer Soda oder kaustischem Alkali ist eine sehr einfache Berrichtung. Man löst der Trommelinhalt am besten mit Hilse der S. 236 angegebenen Emrichtung und stellt die Lösung auf die gewünschten Grade. Man len soviel Abnatron oder Akkali auf, daß man immer genügende Laugen vorrätig hat, und richtet sich danach, wieviel Fett man in 8 bis 14 Tagen zu verseisen gedenkt. Die Laugen werden möglichst durch Bedecken gegen Lustzutritt geschüßt. Rechnet man auf 100 kg Fette 20 bis 21 kg kaustische Soda und auf 100 kg Tette 28 bis 29 kg kaustisches Kali, so kommt man damit reichlich aus.

Am besten löst sich kaustisches Alkali, wenn man die Trommein, die an den Kopsenden teilweise geöfsnet sind, in 25 bis 30° C. warmes Basser einhängt, und zwar io ties, daß das Basser bis über die Trommel steht. Der Inhalt der Trommel läuft dann aus, eine schlammige Masse legt sich auf den Boden, nach Berlauf von 6 bis 8 Stunden ist dies ersolgt. Jedes vorzeitige Austrücken ist zu unwerlassen; jest aber kann sehr leicht ausgekrückt werden.

Der Saß, der schließlich in den Austösegesäßen verbleibt, kam auf verschiedene Art Berwendung sinden. Er wird, wenn et von kaustischer Soda herrührt, mit 3 bis 4 Teilen Wasser verdünnt; er entsteht eine schmutzistrübe Lauge von 13 bis 16° B., die zum Berssieden der Fette oder zum Sieden von Kernseisen, die nachträglich ausgesalzen werden, verwandt wird. Oder man schöpft diesen Sosin einen eisernen Behälter und gießt dazu einen Topf kaltes Wasser, ohne aufzukrücken. Es setzt sich dann eine klare, natürlich schwäcken Lauge ab, die zu seder Seise Berwendung sinden kann. Unch der Saß, der von kausüscher Pottasche herrührt, wird nach lepterem Bersahren verwertet.

Die Ahlalilauge von 50° B. wird vor dem Gebrauch mit Baffer ober, wenn die Lauge zu Schmierseisen dienen soll, mit Pottaschlosung verdünnt. Eine geeignete Siedelauge erhält man, wenn man 150 kg Lauge von 50° B. mit 200 kg Basser verdünnt und 70 kg Pottaschlösung von 30° B. hinzusügt.

Die starken Laugen, die man bei der Kalkeinstellung vom Aicher zieht, enthalten noch viel kohlensaures Alkali; sie sind, wie ber Seisensieder sich ausbruckt, noch start kohlensauer; erst die Ascherlaugen unter 14°B, können ganz kausissch jein. Da unsere Schmier

seisen nicht einsache neutrale Seisen sind, sondern zu ihrer Konsistenz eine bestimmte Menge Salze bedürsen, so sind zum Sieden derselben auch nicht vollkommen kaustische Laugen ersorderlich. Bon den hochsgrädigen Soda-Ascherlaugen eignen sich 20 die 24 grädige zum Sieden von Eschweger und gewissen Leimseisen, die zu ihrer Ausbildung ebensalls Salze nötig haben, während 16 die 18 grädige zwecknäßig zur Berseisung von Fetten, die viel freie Fettsäure enthalten, wie Palmöl, Knochensett, Pferdesett usw., und von Fettsäuren, wie Dlein, Walksett usw., Berwendung sinden.

Vollkommen kaustische Lauge durch Kalkeinstellung zu bereiten, wird der Seisensieder heute selten Beranlassung haben, da er solche Lauge bequemer durch Auflösen von Annatron oder Apkali gewinnt. Für viele Seisen ist eine vollkommen kaustische Lauge nicht nur nicht ersorderlich, sondern es ist sogar ein bestimmter Gehalt an kohlensaurem Alkali erwünsicht, da er sonst auf andere Weise zugesügt werden müßte. Der Seisensieder bezeichnet seine Lauge als getrossen im Kalk oder als zu niedrig im Kalk oder als zu hoch im Kalk. Der erste Fall bedeutet, daß dei der Laugenbereitung die richtige Menge Ralk genommen ist, daß die Menge des kaustischen Alkali zum kohlensauren in der Lauge sür das Sieden einer bestimmten Seise im richtigen Berhältnis steht; im zweiten Fall ist zu wenig Kalk genommen oder die Lösung des kohlensauren Alkalis zu konzentriert gewesen, die Lauge also zu wenig kanktisch; der dritte Fall dagegen sagt, daß die Lauge zur Herstellung gewisser Seisen zu kaustisch ist.

Die Ausdrucke: "zu hoch im Kalk", "zu niedrig im Kalk" usw. überträgt der Seisensieder auch auf die Seisen selbst; es soll das nicht etwa heißen, daß eine Seise zu viel oder zu wenig Kalk enthält, sondern daß die verwandte Lauge zu kaustisch oder nicht kaustisch genug war.

Früher hörte man häusig auch von sogenanntem "dominierenden Kalt" sprechen. Es sollte dies bedeuten, daß die Lauge Kalt gelöst hätte. Schwache Laugen lösen ungesähr 1/700 Kalt; durch diese geringe Menge Kalt soll die Seise, indem sich unlösliche Kaltseise bildet, verdorben werden. Daß dies nicht richtig ist, daß eine so geringe Menge Üstalt in der Seise seine nachteilige Wirtung hervorrusen kann, ist selbswerständlich, und müssen die Ursachen zu den Erscheinungen, die der dominierende Kalt hervorgerusen haben soll, in etwas anderm gesucht werden. Sehr viel Wahrscheinlichteit hat die Erklärung für sich, die Rödiger gegeben hat, daß die Aschen, welche die be-

treffenden Seifensieder verarbeitet haben, sehr wenig kohlensaures Kali, aber viel andere Salze enthalten haben und infolgedessen das kaustische Alkali in der Lauge nicht hingereicht hat, um das Fett vollständig zu verseifen.

Untersuchung der Laugen. Die Brüfung ber Laugen erfolgt in ben meisten Seifensiedereien nur mit hilfe ber Sentwage, ein Ber fahren, das fehr bequem ift, aber zu großen Irrtumern Unlag geben tann. Das Araometer gibt lediglich bas spezifische Gewicht ber Lauge an, bas von fämtlichen barin aufgeloften Korpern bedingt ift, mahrend bem Seifensieder nur baran gelegen ift, ben Behalt an Rali ober Ratron zu tennen. Satte ber Seifensieber mit Lofungen von reinem Kali ober Natron zu tun, so würde das Messen mit dem Araometer vollkommen ausreichen; da aber die Laugen Chlorverbindungen, schwefelsaure Salze usw. enthalten, jo ist dies nicht ber Fall. und können vielmehr zwei Laugen von gleichen Araometergraben ungleiche Mengen von äßenden oder kohlensauren Alkalien enthalten. — Rur bei starken, über 35°B. starken Laugen kann, weil kohlensaure und andere Salze darin nicht mehr löslich find, dies nicht vortommen. -Löft man Soba, die 90% fohlensaures Natron enthalt, in soviel Wasser, daß eine Lösung von 150 B. entsteht, so ist offenbar darin mehr fohlensaures Natron enthalten, als wenn aus einer 75% ente haltenden eine Lösung von 15°B. hergestellt wird. Nimmt man nur joviel Kalk als erforderlich ift, um die Menge des fohlensauren Natrons, das in der ichmädjeren Lojung enthalten ift, abend gu machen, so reicht es nicht hin für die reichhaltigere Lösung, und es bleibt mehr Natron an Rohlenfäure gebunden. Für eine Soda oder Pottasche bekannter Beschaffenheit kann daber die Senkwage mohl als Unhaltspunkt dienen, nicht aber bei Berarbeitung unbefannter Raterialien. Daher schreibt sich ber Wiberwille jo vieler Seifensieder, mit den Pottasch- und Sodasorten zu wechseln. Sie verarbeiten häufig ichlechteres und teures Material, nur weil fie es gewohnt find.

Da es für das Gelingen der Seifen meist von der größten Bebeutung ist, daß die Mengen des kaustischen und kohlensauren Alkalis
in den Laugen in richtigem Berhältnis zu einander stehen oder, wie
der Seisensieder es bezeichnet, die Laugen im richtigen Kalkverhältnis
stehen, so ist dem Seisensieder sehr zu empfehlen, daß er sich nicht
bloß auf das Messen mit der Beaumespindel verläßt, sondern die
Laugen auf ihren Gehalt an kohlensauren und Apalkalien prust.

Titrieren wir einsach die Laugen, so bestimmen wir den ganzen Gehalt an kohlensaurem und kaustischem Alkali, je nach der Berechnung, entsweder als kohlensaures oder als kaustisches Alkali; wir können aber leicht auch auf alkalimetrischem Wege den Gehalt an jedem derselben ermitteln, und zwar indem man zuerst in einer Probe den Gesantsalkaligehalt bestimmt, dann bei einer zweiten Probe das kohlensaure Alkali mit Hilse von Chlorbariumlösung abscheidet — das Chlorbarium setzt sich mit den kohlensauren Alkalien zu in Wasser unlösslichem kohlensauren Baryt und löslichen Chlorakalien, auf welche die Probesäure nicht wirkt, um — und in der vom Niederschlag absiltrierten Flüssigkeit die Wenge des Apalkalis setztellt. Die Differenz zwischen der ersten und zweiten Bestimmung gibt die Wenge des der Kaustizzierung entgangenen Alkalis an¹).

Saben wir, um ein Beispiel zu mahlen, eine hochgrabige Sodaäscherlauge zu untersuchen, so wiegen wir, porausgesett, daß uns keine fehr genaue Bage zur Berfügung fteht, 40 g davon in einem Becheralas ab, geben sie in einen Literfolben, spülen das Becheralas mit Baffer nach, gießen bies ebenfalls in ben Rolben und füllen letteren bis zur Marke auf. 1 1 Fluffigkeit enthält bann 40 g Lauge, 100 ccm alfo 4 g. Wir pipettieren 100 ccm aus dem Rolben porsichtig in ein Becherglas, farben mit Lackmustinktur blau und laffen hierauf aus einer Bürette soviel Normalfäure zufließen, daß die Flussiafeit auch nach dem Aufkochen vollständig rot bleibt. — Nehmen wir an, daß wir hierzu 21,5 ccm Normalfäure gebraucht haben. — Um die Menge der überschüffig zugesetten Saure zu ermitteln, laffen wir jest aus einer Bürette vorsichtig Normalalkalilojung zufließen, bis die Flüssigkeit deutlich blau erscheint. Die Menge des auf diese Beise verbrauchten Normalalkalis möge 1,5 ccm betragen, dann find 21,5 -1,5, also 20 ccm Normalsäure erforberlich gewesen. Da 1 ccm bieser Saure 1% Apnatron entspricht, so enthält also die Lauge 20% Anatron, vorausgesett, daß die Lauge das Alkali nur als Anatron enthält.

Aus dem Literkolben bringen wir jetzt nochmals 100 ccm mittels einer Pipette in ein Becherglas und fügen hierauf solange Chlorbariumlösung hinzu, bis auf weiteren Jusat derselben kein Niederschlag mehr entsteht. Nachdem sich der Niederschlag abgesetzt hat, siltrieren wir durch ein in einem Glastrichter befindliches Papiersilter und

¹⁾ Bgl. S. 208.

waschen den Filterinhalt solange mit destilliertem Wasser, dis die vom Trichter absließende Flüssigkeit rotes Lackmuspapier nicht mehr bläut. Dann särben wir das Filtrat mit Lackmustinktur blau und titrieren mit Normalsäure wie vorhin, nur daß hier kein Aussochen der Flüssigkeit nötig ist, weil hier keine Kohlensäure vorhanden ist, welche die Farbenerscheinung beeinträchtigen könnte. Gesett, wir haben die der zweiten Titration 16 ccm Normalsäure gebraucht, so enthält die Lauge 16% ühnatron. Die Differenz, 4%, zwischen der ersten und zweiten Titration ergibt die Menge des der Kaustizierung entgangenen Natrons. Wir haben dieses bei der ersten Titration mit als ühnatron berechnet, während es als sohlensaures zugegen ist, und müssen es dennach umrechnen nach der Gleichung:

$$40:53=4:x, x=5.3,$$

demnach enthält unsere Lauge 16% Apnatron und 5.3% fohlenssaures Natron.

Haben wir eine Pottaschlauge zu untersuchen, so versahren wir ebenso, nur daß wir 56 g Lauge abwiegen und zum Liter auffüllen. Hiervon bestimmen wir in 100 cem den Gesamtalkaligehalt und in weiteren 100 cem nach Abscheidung des kohlensauren Kalis durch Chlorbariumlösung das Ütstali. Mus der Differenz, welche die erste und zweite Titration ergibt, berechnen wir das kohlensaure Kali unter Berücksichtigung, daß sich Ütstali zu kohlensaurem Kali verhält wie 56 zu 69.

Um zu prüsen, ob eine Lauge vollkommen kaustisch ist, gießt man eine klare Probe derselben in verdünnte Säure: es darf kein Ausbrausen ersolgen. Man muß die Lauge in die Säure gießen, nicht umgekehrt, die Säure in die Lauge, weil in letterem Falle leicht uns vollständige Neutralisation stattsinden kann, bei der, troß des Bershandenseins von kohlensaurem Alkali in der Lauge, keine Entwicklung von Kohlensäure ersolgt.

Das Sieden der Seifen.

Die Berseisung der Fette durch die Alkalien wird in den meisten Fällen durch Rochen bewirkt, eine Berseisung unterhalb der Siedehitze findet sast nur beim Kokosöl Anwendung. Daß sich unter gewissen Umständen auch andere Fette bei einer Temperatur unterhalb der Siede hibe verfeifen laffen, haben die Bevbachtungen von Mege-Mouries 1 gezeigt. Birb geschmolgener Tala burch Schütteln mit Giweiß, Balle u. bergt. emulfiert und in diesem Zustand mit Rali- oder Natronlauge vermischt, fo wird er nach breis bis vierftundigem Stehen bei 45 bis 60 ° C., bei einer Temperatur über 60 ° C. vollständig in Seife permanbelt. Rach Rnapp2) tommt biefe Gigenschaft allen Betten, und zwar selbst bei gewöhnlicher Temperatur zu, auch ift bazu weder Eiweiß noch ein ahnlicher Körper erforderlich. Gießt man in eine Flasche einige Tropfen Ablauge, lagt biefe wieder auslaufen und ipult mit etwas Baffer nach, jo wird in einer folden Flasche jedes Wett durch furges Umidutteln mit etwas Baffer mit Leichtigfeit in eine Emulfion verwandelt, z. B. Ol mit bem halben ober gleichen Bolum Baffer. Feite Fette, wie Talg, erfordern einen Barmegrad, bei dem fie eben fluffig find, durfen jedoch nur fo lange geschüttelt werden, als die Temperatur nicht unter diesen Bunkt gefunken ift, weil fie fich fonft in Klumpen absondern, wie die Butter beim Schlagen des Rahms. Solche Emulfionen tonnen beliebig verdunnt werden und tagelang fiehen, ohne sich abzuscheiden, d. h. ohne sich in eine zusammenhängende Fettschicht und Baffer zu trennen. Es sammelt fich nur über ber bunneren milchigen Fluffigfeit ein bickerer Rahm, Eine solche Emuliion erscheint unter dem Mitrostop als ein Saufwert in der flaren Fluffigfeit schwimmenber durchsichtiger Fettfügelchen von febr geringem Durchmeffer, etwa wie die Stärkefornchen ber Butjenfruchte. Die Emulfion ift also lediglich wie bas Berreiben ober Bulvern bei andern Rorpern eine feine Berteilung der Gette. Difcht man die unverdunnte Emulfion mit einem überschuß von Aglange und laßt bas Gemenge einige Stunden fteben, fo verschwindet die mildige Beschaffenheit alsbald, und bas Bange scheidet sich in flare Lauge, auf ber ein gusammenhangenber Seifentuchen als Decte liegt. Diefer Seifenkuchen ift, je nach der Starte ber angewandten Lange, bald hart und brüchig, bald weich und mehr galleriartig. ubrigen ift die Starte ber Lauge ohne Einfluß, wenn fie nicht unter etwa 3 % finft. Bei fein zerteilten Fetten geht bemnach die Geifenbildung ichon in der Ralte und mit großer Leichtigfeit von ftatten. Beichmolzene ober von Ratur fluffige Fette im gewöhnlichen Buftande mijden sich zwar auch jofort mit der Lauge zu einer emulsionartigen Maije, aber die Seifenbildung erfolgt ungleich ichwieriger. 100 Be-

¹⁾ Chem. Centralblatt, 1884, 3. 859.

²⁾ Dingl. pol. Zourn. 180, 3. 309; 192, 3. 489.

wichtsteile Schweinesett mit 400 Gewichtsteilen Wasser und 60 Se wichtsteilen Apfali verwandelten sich erst nach zweitägiger Digestim bei 70 bis 90 ° C. in Seise (Chevreul).

Auch durch Rochen mit Lauge wird der Verfeifungsprozes nicht eben beschleunigt, wie man boch erwarten sollte. Das Fett bindet zwar sichr bald einen Teil des Alkalis, bildet aber eine vollständige Seife gewöhnlich nur burch allmähliche Aufnahnie auf bem Bege einer fortgesetten Sättigung, zuweilen erft nach mehrere Tage langen Sieben. Dabei ift die Stärke ber Lauge von größter Bedeutung im bas Belingen; die meisten Fette lassen fich nur bann burch Rocka leicht verseifen, wenn man mit ichwachen Laugen beginnt und allmählich zu stärkeren auffteigt. Der Grund biefes verschiedenen Berhaltens zwischen emulfierten und nicht emulfierten Fetten liegt offen bar barin, daß bei Anwendung von Emulfion die Fettfügelchen isoliert in der Lauge schwimmen, das Fett also eine Anzahl von Ar griffspunften der Lauge darbietet. Bei Anwendung von Siedehite bildet das Fett eine geschmolzene, zusammenhängende Dasse, die fic über die Lauge ausbreitet. Es erfolgt also nicht die innige Miichung von Fett und Lauge, und die Berfeifung geht deshalb auch nicht is leicht von statten. Daß schwächere Laugen die Berseifung leichter einleiten als ftartere, erflart fich aus bem Umftanbe, daß bie Seifen m starken Laugen unlöslich sind. Man wendet zwar in neuer Zeit vielfach auch zum Borfieden ziemlich ftarke Laugen an; bies ift aber nur dann möglich, wenn fie noch viel fohlensaures Alfali enthalten. Gine Ausnahme in dieser Hinsicht machen Rokosol und Palmkernol, die 30 ihrer Berfeifung ftarke kaustische Laugen beanspruchen.

Wenn troß der Tatsache, daß durch Rochen Berseisung nicht be fördert wird, fast alle Seisen durch Sieden dargestellt werden, so liegt wohl der Grund darin, daß man nach erfolgter Berbindung von Fett und Lauge noch keine Seise hat, daß dazu mindestens noch ein Abdampsen des überstüssigen Bassers ersorderlich ist, eine Operation, die am leichtesten durch Rochen bewerkstelligt wird. Der Seisen sieder weiß sehr wohl, daß ein starkes Sieden der Verseisung nichts weniger als förderlich ist, und hält deshalb beim Vorsieden auf mäßiges Feuer.

Sieden mit Dampf. Das Sieden der Seisen pflegte man früher in Deutschland meist in offenem Ressel auf freiem Feuer auszuführen. Jett, wo alle größeren Seisensabriten Dampf besitzen, wird er nicht allein zum Ausschmelzen des Fettes aus den Fässern und zur Laugensbereitung herangezogen, sondern man verwendet ihn auch zum Sieden der Seisen. Kernseisen sowohl auf Unterlauge wie auch abgesetzt werden heute vielsach mit Dampf fertig gesotten; zum Teil sindet dies auch bei Eschweger und Leimseisen statt, während gewöhnlich der Dampf bei diesen Seisen nur zum Vorsieden Verwendung sindet. Eine überhitzung des Dampses sindet im allgemeinen nicht statt; in einzelnen Fällen ist überhitzter Dampf ungeeignet, weil er den Seisen zu viel Wasser entzieht.

Man benutt ben Dampf teils als direkten, teils als indirekten. Siedet man mit direktem Dampf, so muß man mit stärkeren Laugen arbeiten als beim Sieden mit indirektem Dampf oder freiem Feuer, damit nicht zuviel Basser in die Seise kommt. Überhitter Dampf ist in diesem Falle empsehlenswert, aber nicht notwendig. Beim Sieden in großen Kesseln hat sich bis jetzt direkter Dampf bewährt, weil mit indirektem Dampf unter solchen Berhältnissen nie ein richtiges Sieden zu stande kommt, die Seise vielmehr bei großen Doppelkesseln nur in der Nähe der Kesselwände und bei Dampsschlangen nur in der Nähe der Lampfrohre siedet. Nur bei kleineren Doppelkesseln zur Erzeugung von Toiletteseisen, Halbsernseisen und Leimseisen bewährt sich der indirekte Damps.

Bielfach wird noch mit direktem Dampf und freiem Feuer gestotten, ein Berfahren, das sich auch durchaus bewährt.

Bei Benutung von direktem Dampf läßt man ihn durch eine Rohrleitung, welche sich an der innern Wand des Kessels besindet eintreten. Der Dampf bringt den Ansat von Fett und Lauge schneller zum Sieden, als es durch eine unter dem Kessel besindliche Feuerung möglich ist. Bei der sehr rasch erfolgenden Verbindung zwischen Fett und Alkali kann mitunter ein übersteigen eintreten; doch kann dies durch Absperren des Dampses sehr bald zum Stillstand gebracht werden. Der eingeleitete Damps sührt selbstwerständlich viel Feuchtigsteit mit sich, und ist hierauf bei der Wahl der Stärke der zu verarbeitenden Lauge Rücksicht zu nehmen, d. h. man ist gezwungen, mit bedeutend stärkeren Laugen zu arbeiten, als beim Sieden über freiem Feuer.

Der durch Einwirkung des Dampfes sehr bald erhaltene Seisenleim muß entweder ausgesalzen oder weiter eingedampst werden. Zum Aussalzen verwendet man am besten Unterlauge von einem früheren Sud, in der man noch Salz löst. Bei Anwendung von trockenem Salz dauert das Aussalzen länger. Es liegt dies daran, das des Salz sofort auf den Boden des Ressells fällt. Hat man Feuerung und demselben, so wird durch das erforderliche Aufrühren das Salz wieden gehoben und bald gelöst; beim Sieden mit Dampf fällt das Nicke sort, und infolgedessen dauert es viel länger, bis das Salz sich in

Für das Borsieden und Kernsieden von Seisen, welche ausgesisswerden, ist das Sieden mit Dampf das rascheste und sicherste Sosiahren. Dazu gewährt es noch den Borteil, daß die damt begestellten Seisen stets hell bleiben, weil sie nicht durch die Siete das Kesselselseuerung leiden können. Nach dem Ablassen der Unterlaus benutzt man aber wieder die Kesselseuerung, um nicht der Seise wnötig Basser zuzussähren, welches nachher wieder verdampst wurde müßte. Rur wenn es sich um Fertigstellung geschlissener Kernseschandelt, ist die Berwendung von direktem Damps angebracht, me solche Seisen können, wenn die Lauge in genügender Stärke genommer wird, häussig ganz sertig gemacht werden, namentlich bei Berarbeitunt von Lauge aus kaussischen Soda, mit welcher man oft den augesalzenen Kern ganz schaumfrei erhält. Das Einströmen des Dampstresp. das aus ihm sich bildende Basser bewirtt dann ein allmäbliche Schleisen der Seise.

Will man mit indirektem Dampf sieden, so hat man im Rome eine Dampsichlange, die in mehreren Windungen an der Ressetwand entlang läuft und schließlich außerhalb des Ressels endigt. In der Ressels schlick gelangt also keine Damps. Der abgehende Damps und das Kondensationswasser treten vielmehr an dem außerhalb des Kondelsbesindlichen Ende der Schlange aus. Um das Durchströmen des Dampses durch die Schlange regulieren zu können, besindet sich aus ihrem Ende ein Hahn. Die tiesste Windung der Dampsichlange wungesähr 15 cm vom Kesselboden entsernt.

Beim Sieden mit indirektem Dampf ist ein höherer Dampstud erforderlich als beim Sieden mit direktem Dampf. Das Gemisch am Fett und Lauge kommt auch bei indirektem Dampf leicht und roit zum Sieden, und ein etwaiges zu starkes Steigen kann man ebwiedurch Absperren des Dampses wie bei Berwendung von durkunhindern. Die Laugen kann man bei indirektem Dampse wieder wegewohnter Stärke nehmen. Für Seisen, welche ausgesalzen werden, bleibt bei dieser Siedeweise nichts zu wünschen übrig. Das Sieden verläuft glatt und regelmäßig, da die Lauge stets in gleichmößige Sieden erhalten werden kann.

Anders verhält es sich, wenn es sich um das Sieden von Sichweger eise, glattweißer Kernseise oder Schmierseise handelt, alles Seisen, i welchen die zur Berbindung ersorderliche Feuchtigkeit zum Teil ieder verdampft werden muß. So lange die Seisen noch dünn sind, so noch einen großen Wassergehalt haben, geht alles gut; sobald ver die Seisen diet geworden sind, ist es nicht möglich, sie mit Hilfe in indirektem Dampf noch weiter einzudampfen. Seitdem die 50 gräsge Üstalilauge zur Berfügung steht, hat man allerdings auch anstangen, Schmierseisen mit direktem Dampf zu sieden. Man versetzt e Üstalilauge, je nach der Jahreszeit, mit 16 bis 20% talzinierter ottasche von 98% und stellt die ganze Lauge auf 33° B. ein. Die erseisung geht gut von statten und das Berfahren bewährt sich, eil infolge der hochgrädigen Laugen kein Wasser zu verdampfen ist.

In Amerika, wo die Siedekeffel, wie bereits S. 244 angeführt, wohl mit direktem wie indirektem Dampf versehen find, verfährt man eim Sieden der Harzkernseisen folgendermaßen: Nachdem das Fett it der erforderlichen Borlauge in den Reffel gegeben ift, läßt man itweder den direkten Danipf eintreten oder erwärmt erst mit indirektem ampf bis zum Sieden. Ist die Masse zum Sieden gekommen, so hrt man mit direktem Dampf fort, wodurch fie in beständig wallen= n Bewegung gehalten wird, und fest Lauge zu, bis ber Leim flar worden ist. Dann falzt man in der gewöhnlichen Beife aus, stellt, achdem das Salz gelöst ift, den direkten Dampf ab und siedet noch nige Zeit mit indirektem Dampf, bis die Lauge vollkommen klar und ünnflüssig auf der Spatelprobe erscheint. Nach Verlauf der nötigen eit zum Absalzen läßt man die Unterlauge durch einen Sahn am nteren Teil des Keffels ab. Zum Klarsieden bringt man zunächst ie erforderliche Lauge in den Ressel und siedet nun mit indirektem ampf, bis die Seife die Beschaffenheit einer gut gesottenen Rernife besitt.

In England und Amerika sind auch mehrsach geschlossene Appaite zum Sieden der Seisen verwandt worden; sie haben den Fehler, aß man den Berlauf des Prozesses nicht genügend beobachten kann.

Ginige neuere Berfahren in der Seifenfabrikation.

Berseifung mit Schweselalkalien. Belouze'h hat die Beed achtung gemacht, daß die Schweselalkalien, in derselben Weise awgewandt wie die kaustischen Alkalien, die Eigenschaft besitzen, die Kem zu verseisen. Die Berseisung sindet dei gewöhnlicher Temperatur in 5 dies 10 Tagen statt, bei Amwendung von Bärme aber soson. Ietterem Falle entweicht Schweselwassersoss, und 1 Aquivalent Schweselnatrium liesert dieselbe Menge Seise wie 1 Aquivalent wasserses Ratron.

Dullo bemerkt zu dieser Berseisungsmethode, daß die Berseisung zwar vollständig vor sich gehe, daß er aber die Angabe, der unangenehme Geruch könne entfernt werden, nicht bestätigen könne, es in denn, daß Pelouze für die Beseitigung ein Mittel gesunden habe, das er nicht veröffentlicht hat. Selbst wenn ein Überschuß von Schweselbnatrium auf das sorgsältigste vermieden und das Schweselwasseriegas durch längere Erhitzung ausgetrieben wurde, blieb ein unangenedwa Geruch zurück, der nicht beseitigt werden konnte.

Nicht zu übersehen ist ferner ein Einwurf, den 3. Laurent geged das Pelouzesche Bersahren macht: "In zwei Fabriken von Mariells werden täglich 20 000 kg Seise dargestellt, wobei, wenn das nur Bersahren adoptiert würde, sich etwa 500 chm Schweselwasseriosses entwickeln würden, was den schädlichsten Einsluß auf die Gesundbet der Arbeiter und die hygienischen Berhältnisse von Marseille aus üben würde."

Dirette Verseisung von Ölfrüchten. Liebreich 2) hat sich is Bersahren patentieren lassen, Koprah dirett zu verseisen. Die Koprawird zerkleinert, dann mit Lauge aus kaustischer Soda verseist und der Seisenleim durch Zentrisugieren von der Zellulose getremn Durch Aussalzen des Leimes erhält man eine Kernseise, die so dan ist, daß sie sich mit keiner der gebränchlichen Schneidemaschinz sichneiden läßt.

Die Seisen aus Kotosöl lassen sich sehr schwer ausfalzen unt schließen, wenn sie durch sehr viel Salz zum Ausscheiden gebrackt werden, nicht unerhebliche Mengen von Salz ein. Die von der Fabril chemischer Produkte in Charlottenburg früher nach dem Liebreichsen

¹⁾ Comptes rend. 59, S. 22; Ding. pol. Journ. 173, S. 450.

³⁾ D. N. B. Nr. 21 585; Seifenfabritant, 1883, S. 222.

Berfahren aus reiner Koprah ober aus Koprah mit wenig Dlein hergestellten Seisen waren in angegebener Beise tochsalzhaltig und machten bie Saut beim Baschen sprobe.

Liebreich hebt als Borzug seines Berfahrens hervor, daß es die einzige Wethode sei, welche technisch sicher zu einer neutralen Seise führt. Warum dies sein soll, können wir nicht einsehen und sind der Reinung, daß man nach den sonst gebräuchlichen Bersahren des Aussalzens und Schleisens genau so sicher eine neutrale Seise erhält.

Serstellung von Seise durch Umsetzung von settsaurem Kalt mit tohlensaurem Altali. Bereits 1873 hat Tardoni in England ein Patent angeweldet, Kaltseise durch Behandlung mit kohlensaurem Natron in Natronseise umzusepen; das Versahren scheint aber im großen niemals zur Aussuhrung gelangt zu sein. Neuerdings ist die Idee von Krebis! wieder aufgenommen. Nach dem Genannten verfährt man in folgender Weise?):

Die Fette werden eingeschmolzen, auf 100° C. erwärmt und mit Rall verseift. Auf 100 kg Rett sind ca. 14 kg Kall erforderlich, etwas mehr ober weniger, je nach Qualität des letteren. Der mit Baffer geloschte Ralt wird in das auf 100° C. erwarmte Rett nach und nach eingerührt. Rachbem dies erfolgt ist, hört man mit Erwarmen auf, dectt den Reffel fest mit Decken zu und lakt ihn über Nacht ruhig stehen. Es tritt Gelbsterhigung ein, und am andern Morgen liegt die fertige Kalffeife im Reffel. Diefe wird ausgestoßen, gemablen und gefiebt und dann auf einen Filterbottich gebracht, wo fie zur Bewinnung bes Glygerins zweimal mit beißem Baffer ausgewaschen wird. Das jo erhaltene Glogerinwaffer hat eine Starte von 5 bis 60 B. Die entwässerte Raltfeife wird in den Berfeifungs: teffel gurudgebracht. hier werden auf 100 kg des in Urbeit genommenen Fettes 21 kg Soda, die zuvor in Baffer auf ca. 30° B. geloft waren, zugegeben. Die Umsetzung vollzieht fich mit Silfe von Dampf ober auf freiem Jeuer. Der Ralt verbindet fich mit ber Roblenfaure ber Soba zu unlöslichem fohlenfauren Ralt, ber zu Boden geht, mabrend die Rettfaure mit dem natron Seife bilbet. Ungenbten ift zu empfehlen, etwas Ablauge anzuwenden, doch ist dies

¹⁾ Peter Arebit ift ein Patent erteilt (D. A. P. Ar. 155 108) auf ein Bersichen gur herstellung einer untöslichen Seise, deren Beschaffenbeit eine leichte Absicheidung des Glygerins ermöglicht.

³⁾ Seifenfabritaut, 1904, S. 301 und 801; 1905, S. 101.

nicht notwendig. Die Seise wird wie jede andere mit Salz woschliffen event. getrennt. Der Kalf muß gut ausgewaschen werden um möglichst alle Seise zu gewinnen. Die Seisen fallen schen de aus; sie enthalten Spuren von Kalk. Das Glyzerin enthält ununkt weniger fremde Bestandteile, als sie in den Unterlaugen enthalten sind aber es ist doch erheblich unreiner als das bei der Autoklavenverseizur gewonnene.

Früher war bas Krebitiche Berfahren nicht fur Schmierioft verwendbar; jest foll man auch dafür einen Beg gefunden baben.

Die Urteile über ben Bert bes Rrebisschen Berinbrens find noch fehr geteilt. Seine Schattenseiten liegen einmal in Der Umitandlichten des Berfahrens, sobann in der Schwierigkeit, eine vollständige Les seifung des Wettes mit Kalf berbeignführen, ohne einen febr großer Aberschuß von Kalf anzuwenden, bas Glogerin vollständig aus ber Kalkfeije zu erhalten, die vollständige Umsepung der Ralkfeife mit ben tohlensauren Alfali zu erreichen und zu verhindern, daß Seife ebt Bett im tohlensauren Ralt oder Ralt in ber Seife bleibt, fobag man jedenfalls nur bei fehr forgfältigem Arbeiten und großer Aufmel famfeit zu zufriedenstellenden Resultaten tommt, sowie in bem groß Rückstand an toblenjaurem Ralt. Rrebit verfeift mit 14% Rall und geht damit auf die altesten Beiten ber Ralfverfeifung gurid, m denen man mit 14 bis 15% Ralf verfeifte, mahrend nach ber Theorie noch nicht 10% erforderlich find. Wenn nun auch bei Mrebit be Roften ber Schwefeljaure für biefe große Menge Ralf fortjallen. in bleibt boch immer der Rachteil, daß, je größer der unlösliche Rud ftand, umfo mehr Befahr vorhanden ift, daß Seife ober Rett u ihm zurnableibt, sowie vor allem, daß es für viele Fabriten mit großen Schwierigfeiten und Roften verknüpft fein wird, Diefen Ballor zu beseitigen, mahrend andere vielleicht in der glücklichen Lage und ibn mit Afche vermischt als Düngemittel zu verlaufen ober gebens mit Waffer verfett in den Fluß laufen zu laffen.

Berfahren zur Serstellung heller Seifen. Carl Dreymann's stellt aus unreinen und auch übelriechenden Fetten und Dlen, sellu mit einem sehr großen Prozentsaß Harz, helle, seise und geruchtes Seisen her, indem er die fertigen Seisen, welche die Unreinigkatz enthalten, mit einer Seisenlösung von 3 bis 20% Seise walche Durch ein fortwährendes Krücken der Seise in der Baschilussigka

¹⁾ Engl. B. Rr. 3973 von 1903; Geifenjabrifant 1903, E. 1121.

gehen die Unreinigkeiten zu Boden; es tritt eine vollständige Reinigung ein, auch wird der üble Geruch beseitigt. Zur Entsernung des überschüssissen Wassers wird hierauf die weiche Seisenmasse, je nach ihrer Art, mit Salzwasser von 9 bis 20°B. gekocht. Das Salzwasser muß hinreichend stark sein, um soviel Wasser zu binden, daß die Seise nach dem Aussalzen nur noch eine Ausbeute von 145 bis 148°B. zeigt. Auch jetzt ist die Seise noch zu weich und wasserhaltig. Sie muß deshalb noch in einem besonderen Kessel durch Einkrücken von 2 bis 3°/o Salzwasser gehärtet werden. Letzteres soll 2 bis 10°B. stark sein, d. h. je wasserärmer die Seise ist, um so schwächer muß die Salzlösung genommen werden. Austelle der letzteren kann man auch Lösungen von Natriumsulsat, Kaliumsulsat, Chlorkalium und Wasserglas oder auch Seisenlösung verwenden. Man soll auf diese Weise eine gleichmäßig seite Seise, trocken im Griff und von hellem Aussehen, welche nicht die Klebrigkeit des Harzes an sich hat, erhalten 1).

Die Berseisung der Fettsäuren nach dem Ammoniat=Seisen= prozes. Eine ähnliche Umsehung wie die des doppeltkohlensauren Ammons mit Kochsalz zu doppeltkohlensaurem Natron und Chlorammon — dem Ammoniat-Sodaprozes — vermag auch das Ammoniatsalz der höheren Fettsäuren mit Chloraurinm einzugehen und zwar unter Bildung von Natronseise und Chloraumon: Ammoniat-Seisenprozes.

Den ersten Borschlag, diesen chemischen Brozes auszunutzen, machte schon im Jahre 1859 J. E. Leuchs, der in seinen "Mitteilungen über gewerbliche Fortschritte" empfahl, dort, wo Ammoniak billig zu haben ist, es zur Berseisung, namentlich der Ölsäure, anzuwenden und die Ammoniakseise dann durch Kochsalz in Natronseise und Salmiak zu zerlegen.

Unabhängig hiervon beschrieb der englische Chemiter Whitelaw im Jahre 1876 in den "Chemical News" eine Methode der Darsstellung von Seisen direkt aus Kochsalz. Nach dem Genannten sollen dabei 100 Teile Fettsäure, 15 bis 20 Teile Ammoniak, 20 bis 30 Teile Salz und 200 bis 300 Teile Wasser genommen werden. Die Umsiebung sollte dabei in der Wärme vor sich gehen.

Auch zwei deutsche Patente²) aus den Jahren 1888 und 1893 haben Berjahren zur Umwandlung der Feitsaure nach dem Ammonial-Seisenprozeß zum Gegenstand.

¹⁾ Daß fich obiges Berfahren für den Großbetrieb eignet, halten wir fic ausgeichloffen.

²⁾ I. M. B. Mr. 43340 und 72 921.

Aussührlichere Angaben über eine praktische Aussührung bei Ammoniat-Seisenprozesses machte in neuerer Zeit Stiepel), der sch darüber wie solgt ausläßt: Als Ausgangsmaterial kommt zunächt wie freie Fettsäure in Betracht, die in Ammoniakseise übergeführt werden muß. Lettere aus Neutralsett durch Berseisung mit Ammoniat dirett herzusuklen ist zwar durchsührbar, jedoch unrationell gegenüber der Methode, die is zwei Bhasen zersällt: 1. der übersührung der Fette in die Fettsämm durch eine der bekannten Berseisungsmethoden, wie Kalk, Magusie Zink oder Bassererseisiung, und 2. der Darsiellung der Ammoniatseise aus Fettsäure und Ammoniak.

Lestere Darstellung gelingt dabei sehr leicht durch Eintragen der flüssigen Fettsäuren in Ammoniatwasser, wobei die Ammoniatsats je nach Art der Fettsäuren eine mehr oder weniger zähe gallen artige Masse bilden. Fügt man man unter Umrühren zu dies Ammoniatseise Kochsalzlösung hinzu, so scheidet sich, wie schon wähnt, die Natronseise auf der wässerigen Unterlauge ab. Noch Stiepel soll es dabei gelingen, eine Berseisung von 95 bis 100% herbeizusühren, wenn in der Kälte gearbeitet wird. Die Bieden gewinnung des Chlorammoniums soll durch wiederholtes Auswaschen der Seise erzielt werden. Erhalten wird die Seise in kleinen Können, die mit Hilse geeigneter technischer Hilsmittel, z. B. Strangprifer, in verkaufssähige Form übergeführt werden müssen.

Die Verseisung der Fettsäuren mit Wasserglas. Die alam Rotiz über die Verseisung von Fettsäuren mittels Wasserglas sinder sich in einem englischen Patent²), das W. Gossage in Widnes 1866 auf ein "Bersahren zur Herstellung gewisser Seisenarten" erwit wurde. Die Ersindung sollte sich dabei erstrecken auf die Darstellung von Seisen aus Harz und Fettsäuren, indem sie mit Wasserglassösung verseist wurden, oder mit Neutralsetten, indem man sie mit berechnem Wengen Wasserglass mischte und kochte. Stiepel²) prüste lesten Behauptung nach und fand, daß es nicht gelingt, Neutralseite weinsacher Weise durch Wasserglassösungen erheblich zu verseisen, vohmehr können nur sreie Fettsäuren durch Wasserglass in Seise übergesührt werden unter Ausscheidung der Rieselsaure. Eine Nachenseistung des Neutralsettes nach der Wasserglassverseisung mittels Ar

¹⁾ Zeifenfabritant, 1901, 2. 768 u. fig.

^{*)} G. P. Nr. 908.

¹⁾ Seifenfabritant, 1904, 3. 225.

alfalis bei Berwendung von 3. B. 85 prozentiger Fettfaure, wie bas bei der Sodaverseifung möglich ift, ift bei ersterer nicht durchführbar, und zwar aus folgendem Grunde: Gleichwie bei ber Bafferglasverfeifung wird bei ber Sobaverseifung burch die Fettfaure eine schwachere Saure, im ersteren Falle die Riefelfaure, in letterem Falle die Rohlenfaure, ausgetrieben. Der fundamentale Unterschied beiber Berfeifungs= arten besteht barin, bag im letteren Falle die abgeschiedene Saure, Die Rohlenfaure, als Bas aus ber Seifenmaffe entweicht, mabrend Die Riefelfaure in berfelben als freie Saure verbleibt. Küat man mun zu diefer Seifenmaffe Abalfali hingu, fo bleibt es bei ber Sobaverfeifung als freies Alfali bestehen, mabrend es bei ber Bafferglasverseifung fich mit der Rieselfaure wieder zu Bafferglas vereinigt. Gine Birfung bes Apalfalis fann baber erft in ber Berfeifung eintreten, wenn alle Rieselfaure wieder in Bafferglas übergeführt ift. Mus diefem Grunde fann bei Berftellung berartiger Bafferglasseifen porteilhaft nur mit ca. 100prozentigen Fettfäuren gearbeitet werben.

Da bei der Berftellung fefter Natronfeifen ein gemiffer Brogentgehalt an Baffer nicht überichritten werden darf, ericeint die Berwendung von Bafferglas allein hier nicht angebracht, da Bafferglas von 35 ° B. lediglich 8 % verseifendes Alfali enthalt. 100 Teile einer Fettfäure mit ca. 200 Berfeifungszahl wurden bemnach eirca 180 Teile Bafferglas gur vollständigen Berfeifung benötigen und fomit eine Ausbeute von 280 ergeben. Gin berartiges Produtt wurde jedoch zu weich ausfallen. Bur Berftellung fefter Natronfeifen muß baber ju einem Gemijch von Agnatron und Bafferglas gegriffen werben, wobei man leicht zu einer guten pregbaren Seife in folgenber Beije gelangt: Als Anjas mogen bienen 100 kg Talgfettfaure und 40 kg Harz, verfeift wird mit 82,5 kg Bafferglas (von 35 B.), in welchem porher 18,5 kg festes Anatron geloft werden. Rachdem Das Gett auf ben Schmelzpunkt erhipt worden ift, wird unter Umrubren möglichft ichnell ca. 80 ° C. warme Bafferglastöfung zugegeben, wobei die Temperatur erheblich steigt. Die Maffe wird babei fo lange gerührt, bis eine innige Bermengung und Berfeifung erzielt und eine vollständig gleichmäßige Maffe bergeftellt ift. Die noch balbfluffige Seifenmaffe wird barauf in der Form jum Erstarren gebracht. Gine weitere Fullung mit Bafferglas ift babei nicht ausgeschloffen.

Die herstellung ber Kaliseisen kann unter Benutung eines erbeblich größeren Prozentsates von Kaliwasserglas in gleicher Weise von statten geben. Beungleich diese Herstellungsweise von seisen Zeisen gegenibn den gebräuchlichen Darstellungsweisen in pekuniärer Hinsicht teine wesentlichen Borteile bietet, dürsten die erhaltenen Produtte sich in mancher Beziehung beim Gebrauch von andern Seisen vorteilhaft de unterscheiden, wo mittels der Seise großer Schmuß sentsernt werden soll. Zwar ist die durch den Berseisungsprozeß abgeschiedene Riesessäure in sein verteilter Form vorhanden; sie macht sich aber doch als mechanisches Reibungsmittel bei Benutzung der Seise bemertbar, wodurch die reinigende Wirkung erheblich vergrößert wird. Eine billige, in dieser Beise gut reinigende Hausseise ohne die Gegenwart start übender Alkalien ist dabei das Bedürsnis vieler Kreise der Arbeiterbevölkerung.

Wittel zur Wilderung der alkalischen Wirtung der Tesse. Es ist eine bekannte Tatsache, daß von mancher empfindlichen Ham das Waschen selbst mit vollkommen neutraler Seise nicht vertrager wird. Die Haut wird trocken und zeigt ein eigentümliches Brennen, Erscheinungen, die sich durch Behandeln mit Cold Cream oder verdünntem Glyzerin beseitigen lassen. Zu erklären sind sie wohl einsach dadurch, daß das Alkali, das sich beim Lösen von Seise in Basse abspaltet, der Haut, den Talg entzieht. Zur Beseitigung der Alkalwirkung sowohl von neutralen, wie auch von schwach alkalischen Seisen sind verschiedene Zusätze zur Seise empsohlen. Unna¹) schwach sir medizinische Seisen vor, sie zu übersetten, und gab dasür solgende Borschrist:

16 Ile. beften Rindertalg,

2 = Olivenöl,

6 = Natronlauge von 38 B.

3 = Kalilauge = 38 B.

Er empsiehlt diese Seise nicht nur bei Hantkrankheiten, sendem besonders auch den Arzten, die sich oftmals im Lause des Tages waschen müssen. Da Seisen, die freies Fett enthalten, leicht rarzu werden, hat Dr. Ewald Geißler²) empsohlen, an Stelle von Reutralsett Feitsaure zu verwenden. Neuerdings sucht man denselber Zweck, namentlich bei Toiletteseisen, durch einen Zusap von Lanelm zu erreichen. Da dieses unter gewöhnlichen Berhältnissen nicht verseisbar ist, so tann seine Wirkung nur eine mechanische sein. Ebens wirkt auch das Neutralsett in der übersetteten Seise wohl nur mechanisch

¹ Bgl. diejes Sandbuch, 2. Bb., 2. Auft., E. 311 u. fig.

²⁾ Pharm. Centralh, 1885, 3. 321.

Da Eiweiß (Albumin) die Eigenschaft besitzt, mit Alkalien ein nicht ätzendes Alkalialbuminat zu bilden, sind wiederholt Seisen mit Eiweiß hergestellt und noch neuerdings einige Patente auf Bersahren zu ihrer Herstellung erteilt. Wegen seines hohen Preises kann das Eiweiß aus Eiern nur in beschränktem Waße Berwendung sinden, weshalb man sein Auge auf andere Eiweißsorten gerichtet hat. In Frage kommen da das Serumalbumin oder Bluteiweiß und das Casein der Milch?). Da ersteres eine gelbe Farbe hat, letzteres dagegen sass weiß ist, sindet das Casein den Borzug. Es verbindet sich sowohl mit freiem Alkali wie auch mit Karbonaten zu einem Albuminat, das auch in wässeriger Lösung der Hydrolyse nicht unterworfen ist.

Nach Dr. Karl Braun³) sind in neuester Zeit Seisen empsohlen, die durch Zusaß von Malzertratt, also Malzzucker, neutral gemacht sind. Das freie Alfali bildet mit dem Zucker ein Natriumsacharat. Seisen mit solchem Zusaß sollen eine bedeutende Schaumkraft besißen. Der eben genannte Chemiter hält auch Pflanzenschleim oder Gummi zur Bindung des freien Alfalis bei Toiletteseisen für geeignet. Ferner empsiehlt er Borar für den gleichen Zweck. Beim Auslösen des Borar in Basser sindet nach Brann ein Zerfall statt in das Natriummetaborat und freie Borsäure:

$$Na_2B_4O_7 + 3H_2O = 2H_3BO_3 + 2NaBO_2$$
.

Die Borfaure bindet das freie Alfali zu einem borfauren Salze.

Wilh. Rödiger, dem Inhaber der Firma Kluge & Co. in Magdeburg, ist ein Berfahren patentiert, Seisen durch Zuführung von doppeltkohlensauren Salzen von allem anhaftenden Ütpnatron zu bestreien. Den Seisen wird nach der Abrichtung doppeltkohlensaures Natron zugesetzt. Dieses gibt beim Zusammenkommen mit Ütpalkalien die Hälfte seiner Kohlensaures altali oder, wie der Patentinhaber sich hat sür Leimseisen patentieren lassen, mit den kohlensauren Salzen ein zweidrittelsaures Salz. Die mit Zusat von doppeltkohlensaurem Natron hergestellten Toiletteseisen und Rasierseisen sind von Kluge & Co. unter der Bezeichnung "patentierte Normalseisen" in den Handel gebracht.

¹⁾ D. M. B. Nr. 112 456, 122 354 und 134 933.

²⁾ Geifenfabritant, 1905, E. 528, 655 u. 998.

³⁾ Seifenfabritant, 1905, E. 999.

⁴⁾ D. M. B. Mr. 27 325.

Die harten Seifen.

Rernfeifen.

Rernseifen auf Minterlange.

Beim Sieden von Kernseisen auf Unterlauge tann man im abgemeinen drei Operationen unterscheiden: das Borsieden, das Aussfalzen und das Klarsieden. Die erste Operation bezweckt die Berseizung der Fette, die zweite die Abscheidung der Seise von den Glyzerin und dem überschüssigen Basser, die dritte die Entserung von Schaumteilen, die von unvolltommener Berseizung herrühren und sich zwischen die abgeschiedene Kernseise lagern. Die Kernseisen werder meist nach dem hauptsächlich dazu verwandten Fette bezeichnet. So gibt es Talgkernseisen, Palmölkernseisen, Oleinkernseisen, Darztenseisen usw. Wir lassen die Herstellungsweise der wichtigken Kernseisen hier solgen.

Alte deutsche Kernseise. Unsere Vorsahren, denen noch kim Soda zur Versügung stand, benutten zur Verseisung der Jette ausschließlich das Kali und zersetten, wenn sie Kernseisen herstellen wolken, die erhaltene weiche Schmierseise durch Kochjalz. Das zur Seisersabritation erforderliche Kali wurde ursprünglich aus Holzaiche in der Beise gewonnen, daß man diese innig mit gelöschtem Kalk mische dann eine bestimmte Menge Wasser auf die Masse gab und die sisch ergebende ählauge zum Sieden verwandte. In späterer Zeit sand die Pottasche in vielen Seisensiedereien Eingang, da durch ihre Bewendung ein reinliches, bequemes und sicheres Arbeiten ermöglicht wurde. Obwohl dei dem hentigen Stande der Sodasabrikation mut noch wenig Kernseise mit Hilse von Pottasche hergestellt wird, so lasse wir doch ihre Hersellungsweise hier solgen, da sie historisch und ther retisch von großem Interesse ist.

In den Siedeteffel, der damals gewöhnlich aus gußenerms Unterteffel und einem mit festen Dachziegeln ausgelegten, meiften zementiertem holzernen Sturz bestand, wurde der Taig gebracht, dam einige Töpfe Sgrädiger Lauge gegeben und dann Feuer gemacht. Sobald der Talg geschmolzen und die Lauge erwärmt ist, bildet sich gleich beim Krücken eine milchähnliche Flüssigkeit (Emulsion); nach weiterem Feuern zeigt sich eine klare, mit Fettpunktchen gemischte Seisenlösung und bald der eingetretene Berband zwischen Fett und Alkali.

Daß die Berbindung eingetreten ist, erkennt man daran, daß die gelbbraune Masse unter allmählichem Höhersteigen ruhig siedet. Was am eingetauchten und wieder herausgezogenen Spatel hängen bleibt, hat ein gallertartiges, grauweißes Ansehen, ohne daß sich Lauge absondert. Die Masse im Kessel ist jedoch noch keine Seise, sie enthält noch zuviel unverseistes Sett. Würde man sie in diesem Zustande eindampsen, so würde sie zu einer grauen, dicken Schmiere werden, die nur durch Zusat von Lauge wieder ausgelöst werden könnte. Es erfolgt deshalb seht weiterer Zusat von Lauge, während es im Kessel ruhig weiter siedet, und zwar nimmt man gewöhnlich ½ 8grädige und ½ 20grädige Lauge. Mit dem Zugeben wird sortgesahren, die sied eine dickstüssige, gleichartige, helle Masse im Kessel zeigt, die vom Spatel in zusammenhängenden, langen, durchsichtigen Strähnen abstäust, die Seise, wie der technische Ausdruck lautet, im Leim siedet.

Um Leim fieht man, ob eine vollständige Berfeijung ftattgefunden und das Berhaltnis des Alfalis zu den Fettfauren richtig war. Wird etwas Seife auf ein Glas getropfelt und bleibt bieje Probe einige Beit flar und trubt fich erft beim Erfalten, fo hat der Leim die richtige Beschaffenheit; trubt fich die Probe bagegen schnell, so ift entweder noch unverfeiftes Wett porhanden und fleine Teilchen desfelben in dem Leim verteilt, ober es wurde zuviel Lauge gugefest und Dadurch eine Ansicheidung von fester Seife bewirft. Beigt fich am Rande der Probe gleich ein grauer Rand, jo ist unverseistes Wett porhanden; beim Aberichuf von Alfali übergieht fich die Glasprobe ichnell mit einer weißlichen Saut. Durch Bufat von Lange ober Tala werben folche Tehler leicht beseitigt. Sat ber Leim Die erforberliche Klarheit und verurfacht auch eine Probe, an die Zunge gehalten, ein ichwaches Brennen, "Stich", fo wird ber Leim, um ihm einen Teil feines überschuffigen Baffergehaltes zu entziehen, noch fo lange lebhaft gesotten, bis er nach einiger Zeit beim Berausnehmen vom Spatel in Faben ablauft, eine Ericheinung, die man bas "Spinnen ber Seife" nennt. Rach bem Gintreten des "Spinnens"

wird zur Abscheidung der Seife aus ihrer mafferigen Losung mitels Kochsalz geschritten, wobei gleichzeitig eine Umwandlung der Kalle w Ratronseise stattfindet.

Das Salz sest man dem Leim nach und nach in kleinen Fortionen zu und läßt nach sedem Zusat von Salz einige Zeit au durchsieden, um seine volle Wirtung, welche sich nicht sosort zeigt, werkennen. Schon der erste Zusat von Salz bewirkt ein Flüssigwerder des Leims; nach weiteren Zusätzen tritt ein Gerinnen der Seise em und schließlich kommt sie als dicke Masse an die Oberfläche. Du Trennung ersolgt dadurch, daß die Seise in Salzlösung uulöslich aund das Salz der Seise Wasser entzieht. In der von der Seise getreunten Flüssigkeit, Unterlauge genannt, sind außer dem zugesetze Kochsalz noch das bei der Zersetung gebildete Chlorkalium, sowie das bei der Berseisung entstandene Glozerin enthalten.

Dem Aussalzen der Seise wurde früher stets große Ausmersiamteit geschentt, da bei ungenügendem Salzzusaß ein Teil der Seise in der Unterlange gelöst bleibt, bei zu vielem Salz sich dagegen die Seise zu rasch ausscheidet, wobei sich leicht kleine Alumpen bilden, die sich schwer untereinander vereinigen und daher Unterlange ausnehmen. Eine richtig ausgesalzene Seise muß, heiß auf den Sparel genommen, in weichen Floden darauf hängen bleiben, serner in Platten sieder und eine Probe, mit dem Daumen in den Handeller gedeuch, nich und schweren, sondern sich als sester, trockener Span ablösen, sie muß "Trud haben". Beim Probieren der Unterlauge dars sich km stechender, sondern es muß sich ein salzig-säßlicher Geschmad zeigen

Ist das Aussalzen beendigt, so wird entweder nach dem Herausziehen des Feuers die gut abgesetzte Unterlauge mittels eines an Kessel besindlichen Ablaßhahns entsernt oder der ganze Inhall des Kessels in die Kühlbütte geschöpft und da der Ruhe überlassen, dam die Unterlauge sich gut absehen kann. In den leeren Kessel gurman von der schwächsten Lauge, schöpft die in der Kühlbütte besindliche Seise vorsichtig von der Unterlauge ab und in den Kessel und löst sie bei schwachem Feuer in der schwachen Lauge zu einem klauz Leim auf. Der so erhaltene klare Seisenleim wird nochmals versichtig ausgesalzen, wozu nur wenig Salz erforderlich ist, da es nur zur Aufnahme des Wassers dient. Hierauf schreitet man zur nachster Operation, dem "Klarssieden" der Seise.

Das Klarsieden bezweckt, der Seife das überschüffige Baffer m entziehen, die letten Anteile von Fett zu verseifen und die Seife m einer festen, schaumfreien Daffe zu gestalten. Diese Operation wurde gewöhnlich in der Beije ausgeführt, daß man bei ruhigem, gleichmagigen Feuer die Seife hochsieden ließ, wobei ber Spatel ftets gur Sand fein mußte, um durch Berfen ber Seife, das auch mit dem technischen Ausbrucke "Wehren" bezeichnet wurde, ein etwaiges überfteigen rejp. übersieben derfelben zu verhindern. Die Geife, im Anfange noch nicht genügend von der Unterlauge getrennt, fott schnell fteigend in fleinen Blafen, mas man mit dem Ausbrucke "zachfieden" bezeichnete. Bei langerem Sieden und gewöhnlich halbgedecktem Reffel wurde allmählich Baffer verdampft, die Salzlauge konzentrierte fich mehr und mehr, und indem fie der Seife mehr und mehr Baffer entzog, zog fich lettere mehr zusammen und wurde gaber; es bildeten fich an der Oberfläche große Blatten und der am Reffelboden fich entwickelnde Dampf brach sich mit Geräusch durch die sich verdickende Seife Bahn, mas als das "Sprechen der Seife" bezeichnet wurde. Der jest großblafige Schaum fant nach und nach gufammen, die Seife bildete eine gleichmäßige Masse und, ba der Seife tein Baffer mehr entzogen wurde, war das Rlarfieden beendet. Die Seife ließ fich bei einer Wiederholung der Daumenprobe zu einem trockenen, geschmeis bigen Span verreiben. . Nachdem das Feuer entfernt war, wurde die Seife zweits guten Absetzens der Unterlange einige Stunden der Rube überlaffen und bann in die Form geschöpft. Wenn eine flargesottene, jo dicffluffige Seife in die Form gebracht wurde, fo bildete sich in berfelben, durch die anhaftenden Unreinigkeiten hervorgerusen, leichter Marmor. Da marmorierte Kernseise früher für besonders aut gehalten wurde, fo mischte man der Seife oft noch por dem Ausschöpfen, um den Marmor noch icharfer hervortreten zu lassen, in Lauge abgeichlammten Bolus, Braunftein ufm. gu. Bunfchte man dagegen eine alatte Seife, so verschliff man ben itrotigen Kern noch mit beißem Baffer oder schwacher Lauge, wodurch die Seife fluffiger wurde und Die ihr anhaftenden Unreinigkeiten infolge ihres großen fpezifischen Gewichts in die Unterlauge gingen. Durch das Schleifen, wobei die Seife etwas Baffer aufnahm, wurde auch die Ausbeute etwas erhöht. Bon 100 kg Tala erhalt man gegen 150 kg ungeschliffene Rernseise; durch Schleifen läßt fich die Ausbeute auf ca. 160 kg bringen.

Biele Seifensieder hatten früher zum Herstellen der Kernseife ein vom oben beschriebenen abweichendes Berfahren, indem sie ihre Seife nicht in einem Sude sertigmachten, sondern gleich nach eins getretenem gutem Berband zwischen Fett und Lange aussalzten und erst nach mehrtägigem Sieden mit stets seischer Lauge die vollkander Berseisung des Talgs bewirtten. Sie wurden vielsach zu die Bersahren dadurch genötigt, daß die aus Holzasche gewonnene Laus viele fremde Salze enthielt und aus diesem Grunde größere Arnge davon erforderlich wurden, die nicht nur eine Reigung der Bergsich auszuscheiden, sondern auch eine solche Berdünnung der Reis veranlaßten, daß das Altali der weiter zugesehten Lauge nur änser sohwer zur Wirkung kommen konnte.

Die Serstellungsweise der Kernseise war in jolchem Valle meine folgende: Talg und ein Quantum ftartfter Lauge wurde in ber Reffel gebracht und bann mit bem Sieden begonnen. Da naim gemäß die ftarte, jehr toblenfaurehaltige Lange ben Tala nur ichmiere zersetzen konnte, wurde die Dasse erst burch Bujat ichmacher Paul allmählich gum Steigen und in Berband gebracht, worauf mit ben Sieden fo lange fortgefahren wurde, bis fich ein guter, aber neb matter Seifenleim gebilbet hatte. Diefer murbe aut ausgeigten und bas Bange in die nebenfiehende Ruhlbutte gegeben. Rach guter Reinigung des leeren Reffels wurde frijde, mittelftarte Lauge in der felben gebracht, damit fie fich mabrend der Racht etwas erwarme: andern Tags fam die abgefalgene Geife gu ber Lauge in den Refel wurde barin aufgeloft und dann weiter gesotten. Es wurde in buier Beife 3 bis 4 Tage stets mit frischer Lange gesotten und jo all mahlich die vollständige Berfeifung bes Talgs bewirft. Beim Giba auf dem britten ober vierten Baffer, wie man die oftere Erneuerung ber Siebelauge nannte, fott bie Seife in einem flaren Beim und wurde schließlich, nachdem vorher noch etwa notig erscheinende Roud turen baran ausgeführt waren, ausgefalgen und ber erzielte Rern auf vorher beschriebene Beife Margesotten.

Bur Aufnahme der sertigen Seise wurden länglich wierwart hölzerne Formen, wie sie heute noch vielsach im Gebrauch sind, wogerichtet, deren Kopse und Seitenwände, zwecks besseren Losloien von der Seise, mit Eisenblech beschlagen waren oder auch nur Ralf angestrichen wurden. Der Formboden war unit Löchern wiehen und wurde beim Sehen der Form mit einem seuchten, leinen Tuche bedeckt, wodurch die Unterlauge, die etwa mit in die Form etommen war, absließen konnte, während die dicke Seisenmasse zurächgehalten wurde.

War die Seife in die Form geschöpft, so wurde sie mit einem hölzernen Rührscheit durchgeterbt, dann gewöhnlich mit einem einem

tabe durchzogen und die Form gut bedeckt. Andern Tags wurde etwas erkaltete Seife oben von den Seitenwänden der Form cht mit einem Messer gelöst und rings an den Seiten nachgeückt, damit sich keine tiese Mulde bei der erstarrenden Seise bilden nnte.

Die mit Pottaschlaugen hergestellten Kernseisen zeigen sich beim ebrauch, da sich die Kaliseise teilweise der Zersehung durch das ochsalz entzieht und in die Kernseise übergeht, zwar zarter und gemeidiger, als die direkt aus Natronlauge sabrizierten, stellen sich aber ich wesentlich höher im Breise, weil die Pottasche nicht nur erheblich urer ist als gleichprozentige Soda, sondern auch von letzterer zur erseisung eines gleich großen Fettansahes eine geringere Menge erroberlich ist, als von der Pottasche. Angenommen, man hat beide tosse in chemisch reinem Zustande, so sind zur Berseisung von do kg Talg 28 kg chemisch reines kohlensaures Kali oder 21 kg emisch reines kohlensaures Natron ersorderlich. Es erklärt sich aus im Gesagten, daß heute die Berwendung von Kalilauge in der artseisensabrikation nur aus ein Minimum beschränkt ist und sast nur ach zur Berstellung von Rasierseisen vorkommt.

Talgternseise. Die älteste und beliebteste Seise ist wohl die algkernseise; sie erfreut sich auch heute noch sowohl im Haushalt egen ihrer anerkannten Sparsamkeit in der Wäsche, wie auch in der extilindustrie wegen ihrer großen Fetugkeit und sonstiger guten igenschaften bedeutender Berwendung. Der Talg ist aber auch der ste Rohstoff zur Herstellung von Kernseise und gibt zugleich die öste Ausbeute, die, je nachdem die Seise mehr oder weniger verstissfen wurde, 150 bis 160 kg Seise pro 100 kg Talg beträgt.

Die zur Herstellung dieser Seise nötige Lauge bereitet man aus ochprozentiger kalzinierter Soda, welche man mit 50 bis 60% Kalkussentiger kalzinierter Soda, welche man mit 50 bis 60% Kalkussentiger kaustischer Soda (Ahnatron) im Wasser gewonnene Ahsatronlaugen. Lehtere bieten den Borteil, daß bei ihrer Berwendung in kohlensaures Natron, das die selbsichergestellten Ascherlaugen, je achdem sie hochs oder niedriggrädiger sind, immer mehr oder weniger ithalten, beim Aussalzen verloren geht. Das kohlensaure Natronägt nicht zur Berseisung bei, sondern mengt sich der Seise nur echanisch bei und lagert sich zwischen die Seisenatome, so die Seise üsser gestaltend. Wird die Seise ausgesalzen, so wird das im

Seifenleime enthalten gewesene fohlensaure Natron, ba es ja in be Seife nicht chemisch gebunden war, größtenteils mit in die Unterlaust gerissen.

Die Herstellung der Talgkernseise mittels Natronlange mittel auf ähnliche Weise, wie es bei der alten deutschen Kernseise mar Anwendung von Kalilange beschrieben wurde. Allgemein wird de heute diese Seise wohl auf einem Wasser gesotten und hiervon wabgewichen, wenn durch zu unreinen Talg oder Verarbeiten von No

tala eine öftere Erneuerung ber Lauge nötig ericheint.

Das Siedeversahren sür diese Seise ist gewöhnlich solgendes Ein beliediger Talgansah wird in den Siedekessel gebracht und das da sich der Talg nur vollständig mit einer schwächeren, mehr tausüsche Lauge verseisen läßt, ein Duantum 8 dis 10grädiger Ascherlaussetwa der vierte Teil der zur Berseisung nötigen Lauge) gegeben. Langsamem Feuer wird sich zwischen Talg und Lauge gleich werten bilden und beim Eintreten des Siedens bald guter Band vorhanden sein. Letzteres erkennt man auch daran, daß, wen man eine Probe von der Masse an die Junge hält, sie kinnt beißenden, sondern einen mehr süslichen Geschmack zeigt, wodurch de vollständige Bindung des Alfalis durch die Fettsäuren erwiesen Eollte wider Erwarten die Seisenmasse doch Schärse zeigen, also der Alfali noch nicht vollständig gebunden sein, so muß solches durch weiteres Sieden erreicht werden.

Ift Berband vorhanden, so gibt man, da der Talg sich, weder Gegensatz zu den meisten andern Jetten, nur allmählich verseist, weder einige Töpfe Lauge zu und läßt gut sieden. Auf gleiche Beise wird der Seisenmasse nach und nach weitere 12 bis 13grädige Lauggest, bis eine klare, dickstüssige Masse, der "Seisenleim", wordes liegt.

Sollte einmal der Fall vorkommen, daß man mit dem Zugebeiter Lauge zu rasch vorgegangen ist und einen Seisenleim erhält, de an die Zunge gehalten zwar Schärse zeigt, sonst aber ein noch trübet mattes Ansehen hat, so muß man unter langsamem Sieden etwei ganz schwache Lauge zusehen, wonach die Schärse verschwinden und der Leim flarer werden wird; eine etwa noch erforderliche Abrichtund durch Lauge wird sich dann schon zeigen.

Ebensalls ist ein Zusat von Wasser oder schwacher Lauge und schwachem Sieden vorteilhaft, wenn man bei Berwendung zu ftandt 18 oder 20grädiger Lauge den Berband zerstört hat, so daß Laup getreunt vom Spatel abläuft. Man kann weiter auch, wenn die Seise zu start im Berbande gestört wurde, das Jeuer unter dem Kessel entfernen und die Seise einige Stunden der Ruhe überlassen, worans sie schon von selbst wieder in guten Berband kommen wird. Ferner ist die Berwendung zu niedrig im Kalk stehender Siedelaugen, also solcher, welche noch viel kohlensaures Alkali enthalten, nur nachteilig, da diese nicht nur schwierigen Berband mit dem Talg eingehen und dann einen sehr flüssigen Seisenleim ergeben, sondern auch das in solchen Laugen stets in großer Menge enthaltene, beim Aussalzen freiwerdende kohlensaure Natron größtenteils in die Unterlauge gehl. Benn eine auf Glasplatte gesetze Probe des erhaltenen Seisenleims gleich einen kleinen weißlichen Kand, "Laugenring", zeigt, sich einige Zeit klar hält, erst beim Erstarren trübt und an die Junge gehalten ein merkliches Brennen, "Stich", zeigt, ist die Berseisung des Talgsals vollendet anzusehen.

Der Leim wird, um einen Teil des überschässigen Bassers zu verdampsen, noch einige Zeit tüchtig gesotten, bis er in zusammenshängenden Fäden vom Spatel abläust, "spinnt". Wenn die Seise spinnt, wird ihre Abscheidung aus der wässerigen Lösung vorgenommen, was gewöhnlich mittels Salz ersolgt. Zu solchem Zweck wird dem Seisenleim in kleinen Portionen Salz zugesetz, wonach sich berselbe bald flüssiger zeigen wird. Durch allmählichen weiteren Salzzusaß wird die Trennung der Seise von der wässerigen Flüssigkeit (Unterlauge) bewirft.

Das Aussalzen geschieht am besten unter schwachem Sieden der Seise. Eine richtig ausgesalzene Seise muß in Platten sieden, sich, auf den Spatel genommen, in weichen Floden zeigen und Druck haben; die Unterlauge muß an dem Spatel klar ablausen und keinen stechenden, sondern einen mehr salzigen Geschmack haben. Es sei hier gleichzeitig noch erwähnt, daß zum Aussalzen eines Seisenkeims, der unter Anwendung von Natronlauge hergestellt wird, weniger Salz nötig ist als zu solchem, bei dem nur Kalisauge verwandt wurde, da das zur Zersezung der Kaliseise mehr ersorderliche Salz hier fortfällt.

Benn das Aussalzen der Seise erfolgt ist und sie sich nach einste weiligem Entfernen des Feners etwas beruhigt hat, pumpt man einen Teil der abgesetzen Unterlauge aus und beginnt mit dem Kern- oder Klarsieden. Letteres wird noch vielsach in der Weise ausgesührt, daß man den Kessel mit Brettern bedecht und die Seise dei zuerst nur

schwachem Feuer hochsieden läßt, wobei man ein Ubersteigen but Zurückwersen von ein paar Brettern und Wehren mit dem Space verhindert. Sobald die Seise etwas gefallen ist, wird der Arsa gleich wieder bedeckt und die obenerwähnte Manipulation, wenn et ersorderlich ist, ebenso wiederholt; die Seise muß aber hochsieden und der Kessel möglichst wenig geöffnet werden, damit der sich aus der Seise entwickelnde Damps etwas Druck aus sie ausüben kann.

Die Seise, welche erst kleine Blasen zeigte, wird, nachdem sich bei Unterlange mehr konzentriert, großblasiger und läßt sich bei längeme Sieden, nach Zurücksichen eines Brettes, durch Rühren mit eine Stabe halten. Sie läßt einen pseisenden Ton hören, der greßblasse Schaum sinkt schließlich zusammen und verschwindet. Da der Sasiest kein Wasser mehr entzogen wird und sie als schöner, schaumsem Kern im Kessel liegt, ist das Klarsieden beendet.

Manche Seisensieder sabrizieren ihre Kernseise auch, ohne sie Unterlange "klar" zu sieden. Es wird nämlich nur der Seisenkartlar und ichaumsrei gesotten und dann vorsichtig, damit kein Schamentsieht, mit Salz oder starkem Salzwasser getrennt, wonach war auch einen schaumsreien Kern im Kessel erhält. So hergestellte Kanseisen geben zwar eine höhere Ausbeute, bleiben aber siets kallöslich und trocknen, in Riegel geschnitten, ost krumm. Derartige war auf Leim klar gesottene Seisen lassen sich übrigens noch besser ich sichneller mittels Damps herstellen, indem die Berseisung durch bisarte Bewegung, die der unter starkem Druck einströmende Damps hervorrust, die eine vermehrte Berührung des Talgs mit der Lange bewirkt, leichter erfolgt und man in kurzer Zeit ein großes Onanten Talg in einen klaren, schaumsreien Leim überführt.

Soll statt der Ascherlauge Agnatronlauge zur Fabrikation der Talgkernseise Berwendung sinden, so erfolgt das Sieden auf gleiche Weise wie oben beschrieben. Man wendet ebenfalls die Agnatronlaus in der Stärke von 10 bis 14°B. zum Borsieden der Seise an me setzt nur, wenn namentlich beim Berarbeiten von altem, etwas ranzos Talg, der bekanntlich mehr freie Fettsäuren enthält, sich eine zu groß Kaustizität der Seise durch dickes, zähes Sieden bemerklich macht. wie Zähigkeit auszuheben und die Masse sieden bemerklich macht, worschaft etwas Salzwasser von 20°B. oder, wo solches vielleicht zu start und nachteilig auf den Berband einwirken könnte, Sodalösung zu. Werder alte, ranzige Zette auf reinen Ablaugen gesotten, so entstehen mangel hafte Kernscisen; letztere ergeben sich aber auch in dem andern

Rernseifen. 383

wenn frische Fette mit viel kohlensaures Alkali enthaltenden Laugen verarbeitet werden.

Das Marmorieren der Talgternseife. Wenn das Rlarfieden ber Seife beendet ist, entfernt man das Feuer und lagt die Unterlauge sich aut abseten. Wünscht man die Seife marmoriert, so schöpft man den stropigen Kern einfach in die Form ober macht ihn auch vorher noch durch Butruden von etwas heißem Wasser oder schwacher Lauge ein wenig fluffiger, wobei man febr vorsichtig fein muß, um teine Unterlauge mit in dieselbe ju befommen, ferbt die Seife furg wit dem Rührscheit durch, bedeckt die gefüllte Form mit Brettern, bamit fich die Seife gut erhipen tann, und lagt fie bann ruhig fteben. Bei ber in Site tommenden Seife tritt nun eine Rriftallisation ein, und es bilden sich, wie der technische Ausdruck dafür ist, "Rern und Fluß". Der Kern ift der fristallinische Teil der Seife, der den nichttriftallinischen, den Fluß, einschließt; in den "Fluß" geben alle in der Seife befindlich gewesenen, vom Talg, ber Soba usw. herrührenden Unreinigkeiten ober Farbstoffe. Solche Seife zeigt beim Schneiden ein mehr ober weniger bemerkbares marmorahnliches Unsehen, weshalb man fie auch marmorierte Rernseife nennt. Um den so in der Seife gebildeten Marmor noch etwas schärfer hervortreten zu lassen, färbt man vielfach ben Kern vorher noch mit in Lauge abgeschlämmtem Bolus, Braunstein, Frankfurter Schwarz, Ultramarin usw., Farbstoffe, Die fich bann ebenfalls, gleich ben ber Seife mechanisch beigemischt gewesenen, in bem Fluß ablagern.

Man läßt den Warmor entweder in den Kernseisen sich willstürlich bilden, oder man zieht ihn auch auf "Mandeln und Blumen" ein, d. h. man erteilt, wenn sich der Bildungsprozeß in der Seise vollzogen hat, durch künstliches Bearbeiten der Seise eine andere Zeichnung, die entweder dicht aneinandergereihten Mandeln oder Blumen ähnlich sind. Damit die "Mandeln oder Blumen" sicherer stehen, wird die Grundseise in der Regel durch Nachschleifen so präpariert, daß sie sich ringsherum im Kessel handbreit als eine klare, slüssige Seise zeigt, in der Mitte aber ein teigartiges Anschen und auch solche Konsistenz hat. In die Form geschöpft, zeigt die Seise dieselben Merkmale wie vordem im Kessel, wird nun gleichmäßig durchgekrückt und dann bedeckt. Rachstehend soll das Ziehen auf "Mandeln" beschrieben werden.

Rachdem sich die Scife in der Form genügend erhist und gebilbet hat, was man an dem durch die Ripen der aufgedeckten Bretter bringenden Dampf gewahrt, serner auch die erforderliche Flussischen zeigt, die eventuell durch Untertrücken von heißem Basser, schwadt Lauge oder Zugeben von ein paar Kilo Kolosol bewirkt werden mit beginnt man nach einiger Zeit, wenn die Seise etwas abgekühlt st, wen dem Einziehen der Mandeln.

Dies erfolgt gewöhnlich in der Beise, daß man einen runder eisernen Stad, woran oben ein Griff und unten ein kleiner Rust besindlich, bis auf den Boden in die Seise steckt, dann erst der Länge nach in der Form, möglichst dicht bei einander, gerade Striche isch und hierauf der Breite der Form nach ebenso versährt. Je dickt und gleichmäßiger das Ziehen der Striche erfolgt, desto schöner werder die Mandeln. In ähnlicher Beise wie das Mandelziehen erfolgt das "Blumenziehen"; man erzielt ebenso durch hübsche Bendungen und geschickte Handhabung des eisernen Stades blumenähnliche Zeichnungen in der Seise. Neuerdings wird in vielen Seisensabriten das Ewziehen der Mandeln durch besonders dazu konstruierte Maschinen ausgesührt, wodurch man natürlich regelmäßiger stehende Mandeln erselt als es durch Einziehen mit der Hand bei größter Übung möglich ün Derartige Einziehmaschinen bauen die bekannten Firmen Aug. Arull in Helmstedt und E. E. Rost & Co. in Dresden-A.

Naturgemäß kann man nur "Marmor" in der Kernseise erzieler oder "Mandeln und Blumen" darin ziehen, wenn sie genügend bei ist; in zu kalt ausgeschöpfter Seise kann, da ihr Erstarren zu some eintritt, sich kein Bildungsprozeß resp. keine Kristallisation mehr rowsiehen. Zur Herstellung schön marmorierter Seise und Hervordringung besonders gut stehender Mandeln ist ein gemischter In ansatz am vorteilhaftesten. Es werden deshald auch außer Talg weiner auf Mandeln gezogenen Kernseise meistens noch Talgim Knochensett, gebleichtes Palmöl und etwas Palmkernol verarbnit Bielfach kommt ein Ansatz von 2/2 Talg und 1/2 Knochensett werdendung.

Bünscht man teine marmorierte, sondern eine glatte, weis Kernseise, so erreicht man dies entweder auf die Weise, daß man die Kernseise ohne jeglichen vorherigen Farbezusat in der Form solang drückt, die sich ein baldiges Erstarren derselben ertennen läßt, dadand die Kristallisation in der Seise verhindert und die geringen in die besindlich gewesenen Unreinigkeiten unbemerkdar in der gauzen Wass verteilt bleiben, oder man erzielt es, indem man den im Kesiel bindlichen stropigen Kern genügend verschleist.

Das Schleifen der Seife. Das Schleifen bezweckt erstens bas Berhindern jeder Marmorbilbung ber Seife, zweitens die etwa nötig erscheinende Reinigung berfelben und drittens die Erhöhung der Ausbeute an Seife durch Aufnahme von Baffer ober, wie der Seifenfieder fagt, von "Bhleama" aus babei verwandter Lauge ober Basser.

Das Schleifen wird auf zwei Arten, "von oben" und "von unten" ausgeführt und hierzu stets schwache Lauge ober Wasser permandt.

Das Schleifen "von oben" wird gewöhnlich so vorgenommen, daß man der ftropigen Rernseife im Reffel soviel heißes Baffer oder ichwache Lauge zufrucht, bis fie genügend geloft und fluffig geworben ift. Bierbei findet man auch Belegenheit, wenn nötig, die Seife noch etwas zu verbessern, indem man, wenn sie zu scharf ist, also überichuffiges Alfali enthält, soldes burch Schleifen mittels Waffer in Die Unterlauge zieht, bagegen burch Schleifen mit starter Lauge ber Seife noch etwas Laugenkraft zuführen fann; eine Seife von richtiger Beschaffenheit schleift man meistens durch schwache, 3 bis 4grädige Lauge, am beften Bottaschlauge.

Rach bem Schleifen ber Seife bebectt man ben Reffel warm, wonach alle vorhandenen Unreinigkeiten, wegen ihres größeren spezifischen Gewichtes, infolge der jett eingetretenen größeren Leichtflussigfeit der Seife, in die Unterlauge geben.

Das Schleifen "von unten" erfolgt in ber Beise, daß man die Unterlauge durch Auspumpen oder Ablassen entfernt, dann die zur Ausführung jener Operation nötige schwache Lauge ober Wasser, unter Busat von Salz zum Berhindern völliger Leimbildung, in den Reffel gibt und unter tuchtigem Durchkruden ober ichwachem Sieden ein Auflosen und Flüssiamerben ber Seife bewirkt. Das Schleifen "von unten", das eine besondere Reinigung der Seife bezwectt, wobei aleichzeitig auch eine Aufnahme von Wasser in die Seife stattfindet. wird heute, wo man meistens reine Rohmaterialien verarbeitet, nur wenig mehr ausgeführt, wogegen das Schleifen "von oben" vielfach Unmendung findet.

Die Berwertung der Unterlauge. Die Unterlauge von ben Rernseifen enthält Rochsalz, die im Überschuß angewandten Alkalien, bas in den Fetten enthalten gewesene Glygerin, häufig auch mehr ober weniger Seife und die Unreinigkeiten aus ben Fetten und 25

Laugen. Obwohl sie also wertvolle Stosse enthält, wird sie banks in den Seisenfabriken nicht verwertet, sondern fließt unbenutt son oder muß sogar fortgesahren werden und ist dann für Fabriken, die viel Kernseise herstellen, eine große Last. Gewöhnlich sucht man das in diesen Laugen noch enthaltene Alkali nußbar zu machen, inden man Fett zusetzt und das Ganze zum Sieden bringt. Die schließlich verbleibenden Laugen sind selten klar und dünnstüssig, sondern men die und erstarren beim Erkalten gallertartig. Wer solche Laugen um Raum für einen neuen Sud zu schaffen, noch heiß auszusamuß, der verliert mit der Lauge noch manches darin enthalter Lilo Seise.

In manden Fabriten fucht man die Unterlauge ungbar in machen, indem man fie eindampft und als fogenannten "Baltertratt verlauft. Das Eindampfen erfolgt meift auf freiem Weuer; indireftet Dampf ift aber unbedingt vorzugieben. In eriterem Falle muß ununter brochen gerührt und ber Reffelboden freigehalten werden, Da er fouft :: fehr leidet und bald unbrauchbar werden wurde. Es wird folange gedampft, bis eine Probe nach dem Erfalten eine Gallerte bildet, be von tleinen Soda- und Salgfriftallen vollständig durchfent ift It tiefen Seifenteffel find zum Gindampfen wenig geeignet; Die Berbamp oberfläche ift zu flein und das Rühren fehr erschwerlich, ja von ben Augenblid an, wo die Ausscheidung von Briftallen beginnt, fait un möglich, und find daber flache Pfannen fehr zu empfehlen, Die freid viel Raum einnehmen, der in den Seifenfabriken nicht immer por handen ift. In manchen Fabriten verfahrt man in der Beife, baf man in einem Siedeleffel bis zu bem Puntte eindampft, we bie Rriftallausscheidung beginnt, und die weitere Rongentration in flader Reffeln ober Bfannen bewirft.

Diese Eindampsen der Unterlangen hat, abgesehen von der Nuben, welchen der Berkauf des Walkertraktes bringt, noch der weiteren Borteil, daß man darauf ausmerksam wird, welche großes Mengen Seise häusig noch in diesen Langen enthalten sind. Diese Gehalt ist bei Seisen aus verschiedenen Fetten sehr verschieden; abängt außerdem auch von der Art des Aussalzens ab. Werden de Seisen durch einen Überschuß an Lauge ausgeschieden, so ist in der Unterlauge weit mehr Seise enthalten, als wenn die Ausscheiden durch Salz erfolgt. Übeigens enthält nicht jede diese, gallertanis Unterlauge größere Mengen Seise. So gibt z. B. Anochensett in häusig solche diese Unterlauge; aber sie ist weniger die Folge und

größeren Gehalts an Seise als vielmehr an Leim. Ferner hat die gallertartige Unterlauge von Sulfurolivenöl ihre Ursache in Pflanzenseiweiß.

Nachdem die Unterlauge einige Zeit gekocht hat, bildet sich an den Seiten Schaum, den man abhebt und beim Sieden von Harzsfernseisen zusetzt. — Die Unterlaugen, die von Harzkernseisen hersrühren, sieden sich schwer ein; sie schäumen ansangs sehr und müssen durch Wehren gehalten werden. — Denjenigen Laugen, welche sehr wenig Alkali enthalten, was man gegen Ende des Eindampsens leicht wahrnimmt, seht man dann einige Kilo Soda zu.

Der sertige Walkertrakt, der meist eine dunkelbraune Farbe hat, wird zum Abkühlen in alte eiserne Gefäße, Kessel oder Ascher gefüllt und bleibt darin so lange, bis ein Austrag darauf eingeht. Erst dann wird er zum Bersand in Fässer gefüllt. Am besten eignen sich dafür Vetroleumbarrels.).

Bir haben bereits an anderer Stelle ermagnt, daß die Bewinnung des Glyzerins aus der Unterlauge infolge ihres Salzgehaltes eine fehr schwierige ift. Das Kochsalz wird bei Behandlung des Glugerins mit Knochenfoble nur in gang unbedeutender Menge entfernt und auch bei der Deftillation mit überhittem Bafferdampf jum nicht geringen Teile mit übergeriffen. Diefe übelftande haben lange davon abgehalten, die Unterlaugen mit zur Bewinnung von Glyzerin heranguziehen. Erft als das Rohaluzerin anfing fnapp zu werden und die Breise dafür außerordentlich gestiegen waren, während anderfeits die Rachfrage nach gereinigtem Gluzerin fich bedeutend vergrößert hatte, wurde die Frage der Glygeringewinnung aus Unterlange von den verschiedensten Seiten in die Sand genommen. find für diefen Zweck eine große Angahl Batente genommen, die hier au besprechen zu weit führen murbe, zumal feine Seifenfabrit fo viel Unterlauge erzeugt, daß es fich lohnte, fie auf reines Glygerin gu verarbeiten. Bei allen Berfahren zur Gewinnung von Glyzerin aus Unterlange ift es notwendig, fie zuvor einzudampfen und nach Mög= lichfeit von den darin enthaltenen Salzen zu reinigen. Da es vielfach zwedmäßig fein wird, daß die Seifenfabriken ihre Unterlange felbit eindampfen, jo wollen wir hierauf naber eingeben. Bum Ginbampfen verwendet man zweckmäßig flache Bfannen, am besten fogenannte Sattelpfannen, wie fie Fig. 100 zeigt, beren feitliche Sade ein

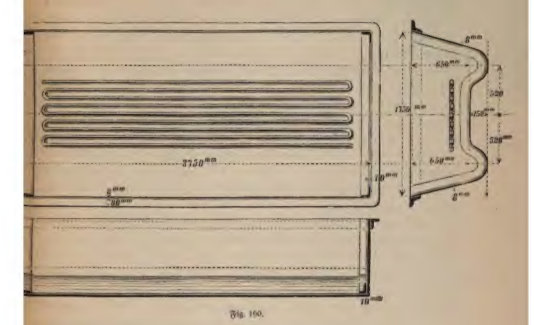
¹⁾ Gine ausführliche Abhandlung über Berarbeitung der Unterlauge zu Baltertralt brachte der Seisensabritant, 1893, S. 33.

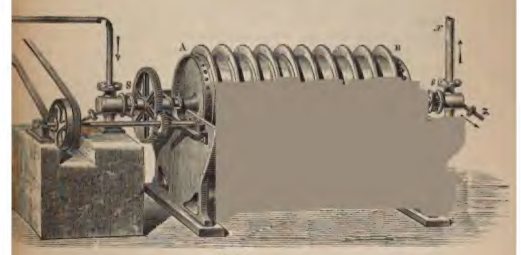
bequemes Ausschöpfen ber ausfallenden Salze burch Siebloffel av statten, ober ben in Fig. 101 abgebilbeten Apparat mit rotierendem Bylinder von Leon Droug. Er besteht aus bem Bylinder um Metall AB, an welchem sich die hohlen Achsen SS befinden. biefe tritt ber Dampf ein und nachher wieder aus. Eine Anabl Mippen, welche fich auf bem Umfang bes Rylinders befindet, erhoft die Beigfläche gang bedeutend. Der Bylinder taucht in Die Fliffig feit, die verdampft werden foll, ein. Durch eine aus ber Beichnung hervorgehende Borrichtung wird der Zylinder in langfame Rotation gesett und ift bann bei jeber Umbrehung mit einer Schicht ber Auffige feit bedectt, die infolge ihrer dunnen Lage auch bei verhaltnismagn niedriger Temperatur leicht verdampft, und das tonbenfierte Baffe fließt bei Z ab. Man kann bei verhaltnismäßig niedriger Temperatu und felbft mit abgehenden Dampfen eindampfen. Die Salze, Die fic reichlich auf ber Oberfläche bes Rylinders abseten, tonnen mit bile eines hammers oder durch Eintauchen in eine weniger fongentriem Mluffigteit leicht entfernt werben.

Die Lauge wird bis auf 30°B. eingedampst und dann einige Zeit der Ruhe überlassen. Nach dem Abkühlen scheidet sich ein Ich der Chlorverbindungen und der schweselsauren Salze ab; doch enthält die Flüssigkeit immer noch so viel Schweselverbindungen, das eine Gewinnung des Glyzerins zur Unmöglichkeit wird. Man orgdien deshalb die Schweselverbindungen durch Zusat von Schweselsaur und Einleiten von heißer Luft. Hierauf wird von neuem eingedampst und zwar dis zu einer Stärke von 35 dis 36°B. Man erhält dam eine stark gefärbte, sirupartige Flüssigigkeit.

Statt die ursprüngliche Lauge mit Schweselsaure zu neutraliseiten, kann man auch erst dis zu einem gewissen Grade eindampsen und hat dann den Borteil, daß man von den in der Unterlauge enthaltenn Soda- und Rochsalzmengen einen nicht unbedeutenden Teil wieder gewinnt. Mit indirektem Dampf lassen sich die Unterlaugen unschwaus eine Konzentration von 32 dis 33°B. bringen. Während des Eindampsens scheidet sich massenhaft Salz aus, das aus einem Gemenge von Kochsalz und Soda besteht, von ersterem aber etwi dreimal mehr als von letzterem enthält und, nachdem man eine Spithenieln hat abtropsen lassen, wieder zum Aussalzen vernandt werden kann.

Da das Glyzerin, wie schon erwähnt, die Eigenschaft hat, bat beim Rochen seiner dunnen Losungen ein Teil durch die entweichendet





Big. 101.

Wasserdampse mit fortgerissen wird, so find Berlufte beim Eindampsen ber Unterlauge unvermeiblich, und man erhalt 3. B. aus einer fünsprozentigen, wenn auf 1/5 eingedickt, nicht eine fünsundzwanzigprozentige.

Die bis auf 32 bis 33°B. eingedampste Lauge wird mu Schweselsäure neutralisiert; es scheiden sich dann große Mengen von Glaubersatz aus. Da es insolge der Kohlensäurcentwicklung der sods haltigen Laugen schweseist, eine genau neutrale Lauge zu erzielen, so int man besser, etwas Schweselsäure im überschuß zuzusehen und letztere nach beendigtem Aussällen durch Zusap von etwas Kalk wieder abzustumpsen. — Ob hinreichend Schweselsäure zugesetzt ist, erkenn man daran, daß in die Lauge getauchtes blaues Lacknuspapier aus ziegelrote Farbe annimmt. — Die mit Schweselsäure behandelte Lauge läßt man die Nacht über ruhig stehen, damit das (Kanbersalz Zathat, sich auszuscheiden.

Die von dem Glaubersatz abgeschöpfte klare Lauge, deren inem sisches Gewicht durch Ausfällen des Satzes bedeutend erniedrigt st. wird mit hilse von indirektem Dampf wieder bis auf eine Kongentration von 32 bis 33° B. gebracht. Die Lauge, aus der sich bem Erkalten noch Kristalle von schweselsaurem Natron und Kochsatz ausscheiden, ist nun zur weiteren Verwertung sertig.

Der Seisensabrikant, welcher seine Unterlange zur Glyzeringemmnung verwerten will, wird im allgemeinen gut tun, nur bis zu diem Punkt zu gehen oder sie nur bis 30° B. einzudampsen und die weitere Behandlung den Glyzerinsabriken zu überlassen.

Da, wie erwähnt, der Gehalt an Kochsalz, besonders der Swinnung des Glyzerins aus der Unterlange Hindernisse bereitet, is haben Jassé und Darmstädter vorgeschlagen, statt mit Kochsalz mu Glaubersalz auszusalzen. Letteres läßt sich durch Eindampsen da Laugen sast vollständig entsernen und geht zudem bei der Desinlative mit überhitztem Wasserdamps nicht mit den Dämpsen über. Es übereits früher gesagt worden, daß außer Kochsalz noch viele anden Salze die Eigenschasst haben, die Seise aus den wässerigen Lölungsauszuscheiden, darunter auch das Glaubersalz, aber freilich in zerigerem Grade. Das Trennen durch letteres Salz ersolgt nicht so vollständig, wie durch Kochsalz, und die Unterlaugen enthalten insolge dessen größere oder geringere Mengen Seisen. Beim Aussalzen mit Glaubersalz hat sich serner der Übelstand gezeigt, daß helle Seisen sich häusig beim Lagern dunkel gesärbt haben, was wohl auch und das nicht vollständige Aussalzen zurückzusühren ist.

Marfeiller Geife. Mit bem Ramen Marfeiller Geife bezeichnet man eine aus minderwertigen Baumolen, die fich zu Benußzwecken nicht eignen, hergestellte verschliffene Kernseife. Gang verichiedenartia find die Olivenole, die für Zwecke ber Seifenfabritation in ben Sandel fommen. Bald find fie mehr oder weniger dunnfluffig, bald wieder gang did (bie fogenannten Sakole), bald hell und bald grüngelb, bis gum buntelften Grasgrun übergehend, wie wir fie als Sulfurole fennen. Ebenjo verschieden, wie alle diese Dle sich in Konfistenz und Kärbung zeigen, fallen auch die daraus gefertigten Seifen aus. Es gibt g. B. ichneeweiße, bann wieder gelb= und gruntichweiße bis ziemlich grune Marfeiller Seifen, wobei wir die eigentlich eine besondere Gattung für fich bildenden grasgrunen Sulfurölfeifen gang unberücksichtigt laffen. Um meiften gefchatt und am besten bezahlt werden auch hier die am wenigsten gefärbten Seifen. Alle die aus den fluffigeren Olen hergestellten Seifen diefer Gattung zeigen die Gigenschaft großer Dunufluffigfeit und tagelangen Barmbleibens, jelbst wenn sie vorher lange in Kern eingesotten waren. Man fann fie durch ftarfes Ausschleifen beinabe mafferfluffig machen und tagelang in diesem Zustande in der Form erhalten. Es liegt beshalb wohl in der Natur der Sache, daß folche Seifen fehr rein und neutral werden, weil fie lange Reit haben, alle Unreinigkeiten und den größten Teil der überichuffigen Altalien fallen zu laffen, im Begenfat zu unferen, aus harten Fetten bergestellten Rernseifen, Die ichon am zweiten Tage des Stehens in der Form anfangen, an den Rändern zu erstarren, was bei den Marfeiller Seifen durchschnittlich 8 Tage und noch länger bauert.

Ziemlich sicherem Bermuten nach sind die Marseiller Seisen wohl diesenigen, die zuerst sabrikmäßig in größeren Quantitäten hergestellt und von Marseille, ihrem Hauptproduktionsorte, aus, begünstigt durch ausgezeichnete Berkehrsbedingungen, nach allen Beltgegenden versandt wurden. Daher rührt wohl auch der allgemein verbreitete Name als Bezeichnung für diese Seisensorte, der später seder Seise beigelegt wurde, die aus gleichen Materialien und auf gleiche Weise hergestellt wurde.

Beil die Marseiller Seifen sich mit der Zeit einen wohlverdienten Ruf erworben hatten, der auch noch bis auf die Zeptzeit geblieben ist, so hat man sich bemüht, nicht allein die Zusammensehung des Ansabes, sondern auch die Siedeweise der alten Marseiller Seisensfahrlen nachzuahmen. In jener Zeit, als die Marseiller und andere Seisensabriken ihren Rus mit dieser Seise begründeten, da waren auch die verschiedenen Operationen des Seisensiedens, wie sie damals gang und gäbe waren, den bestehenden Verhältnissen und Einrichtungen wohl entsprechend angepaßt und angemessen; denn die noch sehr rober und unreinen Alkalien, wie sie damals dem Seisensieder zu Gedote standen, machten ein österes Sieden und Klarsieden mit nachfolgendem Ausschleisen der Seise zur Notwendigkeit; heute dagegen, wo wir im Besiße eines so ausgezeichneten Alkalis sind, wie es das Apnanum ist, lassen sich auf weniger umständliche und zeitraubende Art ebenso gute Marseiller Seisen ausertigen, wie weiter unten dargelest werden soll.

Bas die Die betrifft, die zur Berfeifung gelangen, fo find fie burch altes Gerkommen berart fest bestimmt, bag es wohl niemandem einfallen wird, Marfeiller Seifen ohne Berwendung von Baumoles fieden zu wollen. Bute Ausbenten und in den meiften Gallen auch giemlich weiße Seife ergeben die fogenannten Sabole; benn es imb meistens stearins und palmitinhaltige Anteile des Bles, die fich bei langerem Lagern besselben auf bem Boden bes Baffins abiegen und in ber Seifenfabritation Bermendung finden, mabrend bas obenaufe stehende flare Ol anderweitigen Zweden bient. Bang ohne Nachtell ift es aber, wenn man den Baumolanfat der Marfeiller Geifen mil weise durch andere Dle oder Wette porteilhaft zu erfegen in der Lage ift. Bang besonders aut eignet fich bagu in erfter Linie gutes belles Dlein, weil erwiesenermaßen aus Diesem bergestellte Seifen folden aus Baumol gesottenen burchaus gleich und ebenburtig find. Auch Gronugol lagt fich febr gut bis gur Salfte mit als Erjag fur Banmol anwenden. Beniger aut, aber bis zu einem Biertel Des Unfahes noch genugend gute Resultate ergebend, zeigt fich Rinder- oder Sammelialg.

Beniger ratsam ist dagegen die Mitverwendung von Baumwollssatöl, seiner trocknenden Eigenschaften wegen; denn die Ersahrungen, die man mit demselben dis jest als Zusap zu weißen Seisen gemach hat, sind keineswegs als sehr befriedigende zu bezeichnen. Bei den gegenwärtigen sehr gedrückten Seisenpreisen ist ja allerdings der Berbrauch von Rottonöl, z. B. zu weißen Kernseisen, ein sehr bedeutender, und die damit hergestellten Seisen sind ja auch vom Schuitt weg iden und tadellos; aber bei längerem Lagern läßt sich die Eigenschaft diese Oles, in der Seise starf nachzugelben, nicht unterdrücken, trop sozgfältigser vorangegangener Bleichung und regelrechter Berieifung. Ins diesem Grunde ist es jedensalls am vorteilhafteiten, Kottonöl aus

Rernseifen. 393

Marseiller Seisen ganz wegzulassen; benn solche Seisen liegen oft monatelang in Drogen- und ähnlichen Geschäften am Lager, und man erwartet von ihnen wohl ein Nachbleichen der ansangs oft etwas grünlichen Farbe, aber keineswegs, daß sie sich in eine gelbsteckige verwandelt.

Das Sieden der Seife selhst. ist ziemlich einsach, wenn man mit kaustischer Soda arbeitet, ganz gleich, ob man nur Baumöl oder andere oben mitangeführte Dle oder Fette mit verwendet. Wie starf man die Laugen zur Berarbeitung einstellt, das richtet sich nach der Zussammenstellung des Ansahes, und es soll weiter unten noch darauf eingegangen werden; jedenfalls aber erzielt man das sicherste und genaueste Arbeiten durch Berechnung des Ähnatrons auf einen bes stimmten Olansah.

Wenn wir uns zunächst an die in Deutschland wohl am meisten zur Verwendung kommende kaustische 120= die 128prozentige Ammosniaksoda halten, so wissen wir, daß wir von 100 kg derselben 300 kg Lauge von 38° B. erhalten, und daß diese 300 kg Lauge zur Versseisung von genau 600 kg Öl oder Fett hinreichen.

Bir verseisen also mit 1 kg Ahnatron 6 kg Ol oder Fett soweit, daß in der sertigen Seise weder unverseistes Fett, noch ein Überschuß von Alkali nachweisdar ist. 1 kg Fett braucht zur Berseisung $^{1}/_{6}$ kg Ahnatron, 100 kg Fett demnach $100 \times ^{1}/_{8} = ^{100}/_{6} = 16^{2}/_{3}$ kg Ahnatron. Mit wieviel Wasser wir dieses Ahnatron auslösen, bleibt sich gleich; denn die größere oder geringere Menge desselben bestimmt lediglich die Stärke der Lauge und den Wassergehalt des mit dieser Lauge hergestellten Seisenleims, der ja durch nachträglich ersolgendes Absalzen zu Kern seinen normalen Wassergehalt erhält. Nehmen wir z. B. an, es solle ein Ansah von 1000 kg vollständig verseist werden, so würden wir die zur Berseisung nötige Menge Ahnatron durch Multiplikation der 1000 kg mit $^{1}/_{6}$ erhalten: $1000 \times ^{1}/_{6} = ^{1000}/_{6} = 166^{2}/_{3}$ kg.

Wir würden also zur Verseisung von 1000 kg Fett $166^2/_3$ kg kaustische Soda gebrauchen. Berwandeln wir demnach dieses Quantum kaustische Soda durch Auflösen in Wasser z. B. in eine 24° B. starke Lauge, so würden wir nach ihrer Verarbeitung zu oben erwähnten 1000 kg Fett eine vollständige Verseisung erzielt haben. Rleine Unterschiede ergeben sich bei dieser Verechnung nur insosern, als der Verseisungswert der verschiedenen Fette und Fettsäuren untereinander nicht gleich ist; doch genügen immerhin kleine Korrekturen, um das

Berhältnis richtig zu stellen. Selbstverständlich gilt auch die Berechnung nur bei Berarbeitung von kaustischer Soda; denn eine nötige Zusähe von kohlensauren Alkalien verändern das Berhältnis Solche Zusähe sind indessen hier nicht nötig.

Das Sieden der Seifen selbst wollen wir uns nun in zwei Bei spielen klarzumachen suchen und bleiben dazu bei dem oben angen nommenen Ansatz von 1000 kg stehen, z. B.:

500 kg Baumöl, 250 = Talg, 250 = Erdnußöl, 166²/_a = faustische Soda.

Die Soda wird zu einer Lauge von 24 °B. verarbeitet, www es richtiger scheint, der mag sich auch die Lauge nochmals teilen und ein Biertel davon mit Wasser auf 10 bis 12 °B. stellen.

Run wiegt man fich ben Fettanfat in den Reffel und gibt 100 bis 150 kg Lauge bagn. Am angenehmiten und leichteften arbeite es sich, wenn dies am Borabend des Siedens geschehen tann. Min fruct die Lauge gut mit dem fluffigen Dle durcheinander, ohne angemarmen, und lagt alles ruhig bis jum andern Morgen fteben. Aber Nacht hat fich die Lauge vollständig verfeift, sodaß die entstanden Seife unten am Reffelboden liegt, bas fluffige DI mit bem Talg abr darüber schwimmt. Man feuert nun langfam au, bis alles beig it Benn bann die am Boben liegende Seife aufängt zu fieben, mot fich an den auffteigenden Blafen zeigt, trägt man wieder 100 kg Lauge et und frudt und feuert babei weiter. Bei langjamem Feuern und Rruden tommt babei unter jucceffiver Laugenzugabe bald famtlichet DI in Berband, was man übrigens durch Zugabe von einigen Topics Baffer fehr beschleunigen tann, ober, wie schon erwähnt, babuid. daß man einen Teil der Lauge auf 10 bis 120 B. gestellt bar und diese nun natürlich zuerst verarbeitet. Einem Dickwerden oder 30 fammenfahren ber Seife muß man natürlich burch Bugeben von Lauge zu begegnen suchen. Im Notjalle schadet auch ein Topf Gal nicht. Am besten ift es immerhin, die Lauge möglichst ftart zu ver arbeiten; benn das ichust am ficherften vor bem Didwerben. Gen fo ift es und unbenommen, die Lange von Anfang an in den Starten herzustellen, 3. B. ein Biertel berfelben auf 12 B. Salfte auf 24 0 B. und bas lette Biertel auf 30 0 B. Man tant bann jeberzeit mit ber Lauge von 30 0 B. bie Seife por bem Did

werden schließlich haben wir die ganze Lauge verarbeitet und haben, falls kein Salz zur Anwendung kam, einen schönen klaren Seisenleim im Ressel, der immerhin schon guten Druck zwischen den Fingern zeigt. Stich darf er nicht besitzen. Sollte das tropdem noch der Fall sein, so sieden wir noch eine halbe Stunde ruhig weiter und stechen den Stich dann nötigenfalls durch kleine Fettmengen aus. Es kann sich dabei nur um eine kleine Korrektur handeln, wenn die Fette schmuß- und wassersei waren; denn unsere Alkalienberechnung war, soweit dies zu machen ist, richtig. Wir salzen nun den Leim soweit ab, daß wir einen schönen flotten Kern erhalten, und überzeugen uns dann, ob er vollkommen neutral ist, was bei Marseisler Seise stets der Fall sein muß; denn jeder Chemiker oder Drogist versteht, dies zu beurteilen, und stellt es als Bedingung auf.

Dazu bedienen wir uns der in biefem Sandbuche angegebenen Methode mit Phenolphtalein; benn es ift die bis jest als am guver= laffigften bekannte. Wir verschaffen uns also vom Drogiften eine Phenolohtaleinlösung und anderseits eine Flasche mit 50prozentigem Alfohol'). Bon einer ingwischen erfalteten Seifenprobe aus bem Reffel werden bunne Spanchen geschnitten, in einer fleinen Probier= flasche mit dem erwähnten Alfohol übergoffen und so lange geicuttelt, bis fich die Seife geloft hat. In diese Lofung tropfen wir etwas Phenolyhtaleinlöhma und betrachten das Ergebnis der Unterjuchung. Farbt fich die Seifenlöfung rot, fo hat die Seife noch einen Uberichuß an Alfali, und wir geben folange noch Ol oder Fett in ben Reffel und verfieden dasfelbe, bis die Rotfarbung aufhort, die Seife also nicht mehr reagiert. Run decken wir ben Reffel gut gu und laffen die Seife bis zum andern Tage stehen und gut absetzen. Benn fie dann icon dunnfluffig und verschliffen im Reffel liegt, fo wird sie in mehr flache als hohe Formen ausgeschöpft. Ein Anichleifen wird selten nötig sein, wenn wir ben Kern nicht zu stramm gefalzen haben. Bielfach bedient man fich jum Formen ber Seife auch großer und flacher Auffäge, die man auf zementiertem Boden legt. Dan befestigt auf bem oberen Rande des Seitenbrettes in genau abgemeffenen Zwijdenräumen Drahtnägel fo, daß fie nur

¹⁾ Es soll noch ausdrücklich daraus hingewiesen werden, daß sich der vorgeschriebene Alsohol zum Auslösen der Seise nicht durch Basser ersehen läßt und zwar aus dem einsachen Grunde, weil sich die Seisen im Basser in saures settsjaures Alfali und Alsalihydrat zersehen und lehteres dann auf das Phenolephtalesn reagiert.

halb eingeschlagen sind. Diese Zwischenräume entsprechen genau der gewünschten Riegellänge, und die eingeschlagenen Rägel musich daher auf den beiden oberen Rändern der Längsseiten ebensals genau gegenüberstehen. An jedem Nagel wird ein Draht beseingt und von außen herum um das Brett unter dem Boden durchgezogen, sodann an der äußeren Seite des andern Brettes wieder herauf und an dem korrespondierenden Ragel dieser Seite mit dem andern Ente beseiftigt. Wenn dann die Seise erkaltet ist, so zieht man an emer Hagel zum andern, löst die Drähte an beiden Seiten und entsem Nagel zum andern, löst die Drähte an beiden Seiten und entsem die Bretter. Man kann nun mittels der unter dem Seisenbled liegenden Drähte an der Hand der gegebenen Linien den Blod m Stücke teilen.

Der besonderen Bichtigfeit wegen, die in den meiften Gallen auf die Neutralität der Marfeiller Seifen gelegt wird, weisen wir noch mals auf die Untersuchung mittels ber oben erwähnten Phenolphtaleinlösung bin. Man lasse sich nicht irre machen, wenn bie Lösung fich immer wieder troß wiederholter Fettzugaben rotet. ange liche Gemuter tonnten glauben, die Seife muffe unbedingt gu ichwad werben, besonders weil die Bungenprobe oft ichon langit teiner Stid mehr zeigt. Die Bunge ift bier nicht mehr zuverläffig und empfindlich genug, fie bleibe dabei gang aus bem Spiel; Die Phenole phtaleinlojung zeigt bagegen bie geringften Spuren eines Aberichuffes an, und gwar bei größerer Alkalinität guerft tiefrot. Bei nur noch ichwachem überschuß zeigt fich zulest die Farbung nur noch ichwach rojenrot. Auch diese Spuren von Alfali muffen weggeschafft werben; benn ber die Rentralitat ber Seife untersuchende Chemifer mutbe jagen: "neutral bis ichwach alkalisch!" Also fort mit aller Angiliche feit, die Seifenlofung muß weißgelblich opalifierend erscheinen, bie Seife ift barum boch nicht ichmach. Rur etwas Borficht ift bei ben legten Fettzugaben notig, wenn bie rofenrote Farbung fich geigt Wenn man bagegen bie Seife mit Ajderlaugen fieben will, fo bleibt allerdings tein anderer Weg übrig, als erft die Dle gu verleimen, abzusalzen und ben Rern flarzusieben.

Weil die Seise in hohen Formen, wie schon erwähnt, sehr langflussig bleibt, so ist darauf zu achten, daß sie oft und viel nachgedraut, bei einem gewissen Zeitpunkt des Erkaltens sogar noch stark mit einem schweren Instrumente nachgeschlagen werden muß, weil man sonst em zu tief eingebauchte Oberschale erhalten wurde. Beiter oben wurde schon erwähnt, daß sich gutes Talgolein ebens falls bis zu einem gewissen Teile als Ersat des Baumöles mit versarbeiten läßt. Ein solcher Ansat wäre z. B.:

500 kg Baumöl, 250 = Erdnußöl, 250 = Talgoleïn, 166²/₃ = Kaustische Soda.

Wenn man Dlekn mit verarbeitet, und bas gilt ja auch für andere Seifen, so bringt man gleich die Sälfte ber jum Ansak nötigen Lauge in den Reffel, lakt sie heiß werden und bringt barauf nur das Olein. Erst wenn dieses vollständig verseift ist und als kompafter Kern im Ressel lieat, bringt man allmählich die andern Öle zu. Die Seife wird bann ichon von selbst wieder in Leim gehen, und man beendet das Sieden, wie oben beschrieben; nur hute man sich, etwaiges Reutralifieren von überschüssigem Alfali mit Dlein bewirken au wollen; benn bas Dlein kommt nach bem Jugeben sofort in fein gerteiltem, halbverseiftem und schwammigem Buftande an die Oberflache ber Seife, und es ist oft stundenlanges Sieden nötig, um diesc schwammigen Klumpen mit der übrigen Seife zu verbinden. Den Klaraesottenen Kern bringt man so oft auf frisches Salzwasser von 15 bis 16 ° B., bis alles überschüssige Alkali ausgewaschen ist, was aber unter Umftanden 3 bis 4 Tage dauern tann, mahrend man beim Sieben mit taustischer Soba bequem in einem Tage fertig werden kann. Gine etwaige Reinigung der Dle, die man eventuell durch wiederholtes Auswaschen bes Seifenkerns mit Salzwasser erzielen wollte, tann man weniger umftandlich haben, wenn man die Dle und Fette vor dem Berfieden auf genügend viel Baffer bringt und mit etwas Salz einigemale auffieden läßt. Das vom Baffer porfichtig abgehobene DI ift genügend rein. Bei fehr ichleimigen ober ichmutigen Dlen kann man übrigens eine bessere Läuterung durch Rugabe einer geringen Menge Lauge erzielen.

Palmölternseise. Das beliebteste Pflanzensett in der Seisenfabritation ist wohl das Palmöl, welches wegen seiner talgähnlichen Beschaffenheit, seiner leichten Zersetzung und seines angenehmen Geruchs schon über 50 Jahre eine sehr bedeutende Verwendung in den deutschen Seisensabriken gefunden hat und auch heute noch viel und mit besonderer Vorliebe verarbeitet wird. Bon dem Palmöl kommen, wie schon früher hervorgehoben, wie schiedene Sorten im Handel vor, seine Farbe variiert von tiesowert vis gelbbraun, ebenso ist es von größerer oder geringerer Reinber, die besten Sorten sind das Lagos», Old Calabar» und gereinign Cameroonöl. Das Ol wird aber verhältnismäßig wenig in reden Zustande verarbeitet, sondern wird meistens vor seinem Gebraude einer Bleiche unterworsen, um Farbstoff und andere Unreinigkeiter zu beseitigen.

Das Palmöl sindet wegen seines hohen Gehalts an Palmur und seiner leichten Verseisbarkeit zu Kernseisen allein, meistens aber ir Gemeinschaft mit andern Fetten, wie Talg, Knochensett, Olein, Rammsett usw., die vorteilhastesse Verwendung, und Seisen, zu denen Palmöl mitverwandt wurde, erfreuen sich in verschiedenen Zweigen der Ternindustrie, sowie im Hanshalte großer Beliebtheit und bedeutenden Berbrauchs.

Reine Palmölternseife wird in ber Beije bergestellt, bag man in bestimmtes Quantum gebleichten Palmöls nebft einem Teil 14gradige Aicherlauge (auf 1000 kg El ca. 550 kg Lauge) in den Reffel gibt Bei langfamem Weuer und Durchfruden wird fich bald eine Emalice bilden und beim Eintreten des Siebens ein inniger Berband gwifden Lauge und Ol eintreten. 3ft Berband porhanden, fo fabrt man unter lebhafterem Sieden mit allmählichem weiteren Bugeben von 14grabiga Lauge fort, und die Masse wird nach und nach in den Leim fommen. ber fich bei langerem Sieden und Bufat von 14grabiger Lauge bider zeigen und ein flares, gleichmäßiges Unsehen erhalten wird. - Benn eine Brobe des Seifenleims, auf die Glasplatte genommen, fic bis jum Erfalten recht flar halt, auch an die Bunge gehalten ein leichtet Brennen verurfacht, alfo Stich bat, fann bie Gattigung bes Peimes mit Alfali als vollendet angeschen werden gur völligen Berfeifung und Sättigung von 1000 kg Ol find ca. 2500 kg Lauge von 14 8 genügend). Man siedet nun den Leim entweder noch gang ichaumin trennt bann vorsichtig, bamit tein Schaum entsteht, burch Rodiel oder 24gradiges Salzwaffer und erhalt fo auch einen ichaumfrein flotten Kern, ober man fiedet den Leim nicht völlig icaumfrei, fonden jalgt ibn, wenn er gut fpinnt, aus und fiebet ben Rern, wie eine Tale fernseife, nachdem man einen Teil ber Unterlauge entfernt bat Ha

Bunscht man eine marmorierte Seise, so gibt man ben eines angeschlissenen und gefärbten Kern in die Form und bedeckt sie nach einigem Durchkerben mit dem Rührscheit. Man kann serner auch ber Marmor, wie bei der Talgkernseise beschrieben, auf "Mandeln und Blumen" ziehen. Soll eine glatte Seise hergestellt werden, so versschleift man den Kern gut durch Zukrücken von heißem Wasser oder besser schwacher, 3 bis 4grädiger Pottaschlauge, bis er genügend stüssigt, damit alle etwa in der Seise vorhandenen Unreinigkeiten in die Unterlauge gehen.

Eine aus Palmöl hergestellte Seife entwickelt balb einen angenehmen Beilchengeruch und gibt beim Gebrauch einen dicken, setten Schaum. Bon 100 kg Palmöl erhält man gewöhnlich 150 bis 155 kg Seise; durch Schleisen wird die Ausbeute aber um einige Kilo erhöht.

Da solche nur aus Palmöl hergestellte Seise stets etwas spröde und hart ist, verarbeitet man das Öl meistens mit einem Teil weicherer Fette, Knochenfett, Olein, Kammsett und Schweinesett, Erdnußöl usw. oder auch mit 15 bis 20% harz. Nachstehend sollen einige solcher Seisen, die man aus Palmöl unter Zusat anderer Fette oder Harz herstellt, beschrieben werden.

Stetttuer Palmöl-Hausseise. 800 kg gebleichtes Palmöl und 200 kg Knochenfett werden nebst 500 kg 12 grädiger Lauge in den Kessel gegeben und unter Krücken bei langsamem Feuer in Verband gebracht. Sobald die Masse guten Verband zeigt, wird weitere 12 bis 14 grädige Lauge zugesetzt, gut durchsieden gelassen und so unter lebhastem Sieden mit Zugeben der Lauge fortgefahren, bis sich ein heller klarer Leim gebildet hat, und eine Probe davon, an die Zunge gehalten, leichten Stich verursacht.

Bur Berseifung des angegebenen Fettansatzes genügen ca. 2500 bis 2600 kg 12 dis 14grädige Lauge. Zum gesättigten, klaren Seisenleim gibt man unter gutem Handhaben der Rührstange portionssweise 150 kg helles, zerkleinertes Harz nebst 150 kg 20grädiger Übenatronlauge und läßt alles unter schwachem Sieden gut verbinden. Wenn sich der Harzseisenleim nach einigem Sieden klar und mit schwachem Stich zeigt, eine genommene Brobe auch "näßt" (Feuchtigsfeit zeigt) und auf dem Glase rutscht, wird er durch 24grädiges Salzwasser gut ausgesalzen und der erhaltene Kern klargesotten. Nach mehrsstündigem Stehen im bedeckten Kessel und gutem Absehen der Unterslauge wird der stroßige Kern in kleine, niedrige Formen geschöpft, damit er schnell erkaltet. Diese Seife wird in längliche viereckige Stücke geschnitten und auf allen vier Seiten gepreßt.

Balmol:Bargieife. Die Balmol-Bargieife bat ein ichones, modähnliches Unsehen, ift burch ben Harzgusat leicht loslich und zeigt ich in ber Baiche febr icaumend und reinigend, weshalb fie im Sausbalt viel Bermendung findet. Die Fabritation Diefer Seife erfolgt as möhnlich fo, daß man 425 kg gebleichtes und ca. 75 kg robes Baind sowie ca. 250 kg 14gradige Ascher- oder Abnatronlange in den Roll gibt und bei ichmachem Tener verbinden lagt. Gobald Berband im getreten ift, gibt man meitere 14gradige Lauge zu und verftart bet Reuer. Rach weiterem gugeben von Lange und langerem Gieber wird die Masse allmählich in den Leim kommen, welcher sich, & weiter feine Sattigung mit Alfali porschreitet, bider und flarer jegen wird. Ift bie vollständige Berfeifung bes Oles erfolgt, wogu om 1250 kg 14grabige Lange erforberlich fein werben, und geigt ber Dide, flare Leim leichten Stich an ber Junge, jo gibt man unter fete schwachem Fener und tüchtigem Rühren portionsweise ca. 150 kr gerkleinertes helles Sarg und 20gradige Apnatronlauge bingu, bis ba Sargfeifenleim die nötige Abrichtung zeigt. Bur Berfeifung bes Darwi werben ca. 150 kg 20grabige Agnatronlauge nötig fein.

Die genügende Abrichtung des Harzseisenleims ertennt man mot nur am schwachen Stich, sondern besser und sicherer an ber awgenommenen Glasprobe; bei guter Abrichtung läßt sich nämlich die Probe auf dem Glase leicht schieben, sie "rutscht" und zeigt Feuchtigte

Der abgerichtete Leim wird gut ausgesalzen und der erhalten Kern nach Auspumpen eines Teils der Unterlauge klar gesotten, is daß er schaumfrei und dick im Ressel liegt und eine Probe sich so zeigt, auch Druck hat.

Nach dem Alarsieden kann, wenn man eine marmorierre ober an Mandeln und Blumen gerührte Seise wünscht, der dicke Kern nach gutem Absehen der Unterlauge in die Form geschöpft werden und da gutem Bedecken dersetben nach einiger Zeit das bei der Talgkeniem beschriebene Einziehen der Mandeln usw. in der genügend flösse gewordenen Seise beginnen. Will man dagegen eine glatte, silbostrahlige Seise erhalten, so muß man den klargesottenen Kern mischleisen.

Man entsernt zu diesem Zwecke den größten Teil der Unterland und schleift den Kern durch heißes Wasser soweit aus, daß die Unterlange ansängt, did zu werden, und der Kern vollständig gelost und blant im Kessel liegt. Eine herausgenommene Prode muß sich go nügend sest zeigen, darf aber feinen Stich haben. Man muß abn beim Schleifen vorsichtig sein, damit die Seife nicht zu leimig wird, Leim absett und zu weich wird. Die ausgeschliffene, warm bedeckte Seife wird nach gutem Abseten und längerer Ruhe in die Form aeschöpft.

Einige Fabrikanten stellen die Seise auch so her, daß sie erst das serichteten Leim aussalzen und nach Entsernung der Unterlauge das Harz zusehen und dasselbe ebenfalls mit 20grädiger Ühnatronlauge verseisen. Die dann ausgesalzene Seise wird hierauf noch so lange gesotten, dis sie schaumfrei und klar im Kessel liegt und eine heraussgenommene Probe sich fest mit gutem Druck zeigt. Die Seise wird eventuell noch durch Wasser etwas verschliffen. Aus diesem Versahren resultiert gleichfalls ein schönes Produkt.

Balmitinseife. Unter dem Namen "Balmitinseise" wird von einigen Fabrikanten eine Seise in den Handel gebracht, welche aus hauptsächlich Palmölsettsäure und einem geringen Teil anderer Fette hergestellt wird. Bei Herstellung von Seise aus Fettsäuren ist, da die letzteren sich äußerst schnell verseisen, ein etwas abweichendes Arbeiten, wie solches sonst bei Neutralsetten üblich, geboten, und die Berseisung am besten durch stärkere, mehr kohlensäurehaltige Lauge zu bewirken. Wenn man noch mit Ascherlauge arbeitet, kann man in folgender Beise versahren:

Die zu einem Fettansat von 1000 kg, etwa 3 Teilen Balmölfettsäure und 1 Teil japonifiziertem Dlein, erforderlichen 2000 kg Afcherlauge pon 18º B. werden in den Reffel gegeben und zum Sieden gebracht. Der schwach siedenden Lauge werden bann unter Krücken bie obigen Fettsäuren portionsweise zugegeben und sogleich verseift. Man muß beim Rugeben ber Fettsäuren aber die nötige Borsicht nicht außer acht laffen, sondern immer erft eine neue Bortion Fettfäure guschen, wenn die vorhergehende von der Lauge völlig aufgenommen war. Wenn man so verfährt, wird sich nach Busat bes Fettansages ein flarer Seifenleim im Ressel befinden, den man auf Stich abrichtet, noch einige Beit sieden lagt und bann aussalzt. Der erhaltene Rern wird auf früher angegebene Beise flar gesotten und der stropige Rern, nach Entfernung eines Teiles der Unterlauge, mit Baffer folange verschliffen, bis er eine gut zusammenhängende, fluffige Masse bildet. Hierauf wird die Seife einer etwa 24stundigen Rube im warm bebecten Ressel überlassen und dann vorsichtig von dem unten befindlichen dunnstüssigen Leim ab- und in große Formen geschöpft und wiederum gut bedeckt. Beim Anschneiden zeigt solche Seife ein filberstrahliges Ansehen, hat auch einen angenehmen Geruch. Die Ausbeute beträgt ca. 160 kg Seife auf 100 kg Fettansat.

Um zweckmäßigsten ift es beute, nach ber Rarbonatverfeifung 1 arbeiten. Dan hat gunachft ben Progentgehalt ber Fettfaure fejun stellen und banach ben Berbrauch an falzinierter Goba zu berechmen. indem man auf je 100% freie Jettfaure 21% talginierte Goda an fest. Angenommen, man hat einen Gehalt von 90% freier Fetham ermittelt, jo find das bei einem Anjah von 1000 kg 900 kg, wom man 900 × 21 = 1890 kg falginierte Soda gebraucht. Diele lot man in foviel Baffer, daß eine Lofung von 300 B. entfteht, Die mas in ben Reffel bringt und fiedend beig macht, wogu man die Fettidung Die man am besten vorher fluffig macht, abteilungsweise gufließen lagt. fodaß alles erft verfeift ift, bevor ein weiteres Quantum bingutommt. Bit ber lette Unteil im Reffel und alles verfeift, bann lagt man noch solange sieden, bis die Seife nicht mehr steigt, sondern als ichma bewegliche Maffe im Reffel liegt und nur noch ichwer und mit Geraufch aufftogt. Das ift bas Beiden, daß famtliche Roblemfaure ber falginierten Soba entwichen ift. Das nun noch zu verseifende Rentrel fett von ca. 100 kg behandelt man mit 50 kg 40 gradiger Annahonlauge, richtet auf guten Stich ab, falgt aus und behandelt Die Seife, nach bem die Unterlauge entfernt ift, folange mit Baffer, bis fie Leim abien

Oberschalseise. Die Verbreitung der Oberschalseisen ist nur eine beschränkte geblieben; als Hauptabsatzebiet durfte Berlin zu bezeichnen sein, wo diese Seisen gewissermaßen als Spezialität hergestellt werden. Diese Seisen entstammen einem alten Borurteil. Man hielt die oberd Schale einer Form Seise, sowie die Randstücke, weil sie am trodenstwaren und den höchsten Fettgehalt besaßen, sür die besten. Da nach diesen Stücken große Nachfrage war, so kam man auf den Gedanten solche dirett nach einem besonderen Versahren anzusertigen.

Das Sieben der Oberschalseisen wird nach Art der auf Mandeln eingezogenen Kernseise ausgesührt, jedoch mit dem Unterschiede, das die Oberschalseise ein glattes, flußfreies Ansehen erhalten muß und deshalb in ganz niedrigen Kasten gesormt wird. Es werden mehren Sorten von Oberschalseisen hergestellt, die in Qualität verschieden sind und zu abweichenden Preisen in den Handel kommen. Die beste und tenerste Seise dieser Art ist die reine Palmöl-Oberschalseise

Bie der Rame ichon besagt, wird fie nur aus Balmol und gwar von der besten Marke (sup. Lagos) angefertigt. Das Balmol muß, um den diefem Ol eigenartigen, angenehmen, veilchenartigen Beruch zu behalten und auf die Seife zu übertragen, nach ber alteren Methode mittels Sige ober nach ber neueren vermittels Luftpumpe gebleicht werben. Das Bleichen mit Gaure ift bierbei ausgeschloffen, weil bei diesem Berfahren der ichone Geruch des Balmoles verloren gebt. Da das Unjehen der fertigen reinen Balmol-Dberichalleife ein gelbliches fein muß, fo fest man bem Anfat etwas robes Balmol gum Farben gu. Be nach bem Ausfall ber Bleiche und bem Beschmack ber Romfumenten verwendet man mehr oder weniger robes Palmol zu Diefer Seife. Ein Ansat von 2000 kg gebleichtem und 20 kg robem Lagos-Balmot gibt eine ichone hellgelbliche Farbung. Bum Sieden wird, bei vorhandener Afchereinrichtung, eingestellte Gobalauge verwandt. Auf 100 kg Ammoniatsoda genügen 40 bis 42% Ralt. Die erfte Lauge gieht man mit 200 B., die zweite mit 100 B. ab, ober man itellt gleich eine Durchschnittslange von 150 B. ber. Bei Berwendung von Trommelfoda reduziert man gewöhnlich die Astraft durch Rufas von 30 kg Ammoniatjoda auf 100 kg Trommeljoda"). Man löst querft die talginierte Soba in heißem Baffer vollständig durch Krücken auf und bringt bierauf die Trommelfoda bingu. Es ift barauf gu achten, daß die Sobalofung vor dem Zugeben des Agnatrons nicht zu beiß ift; letteres entwickelt felbst noch eine große Barme, jobald es fich im Reffel auflöft, und wurde bann leicht ein Abertochen ftattfinden. Dieje gemischte Lauge aus Trommelfoba und talginierter Goba ftellt man gleichfalls auf einen Durchschnitt von 150 B. Erfolgt bas Sieben mit 10 und 20gradiger Lauge, gibt man auf obigen Anfat von der ichmacheren ca. 1000 kg in ben Reffel und läßt biefe bei mittelmäßigem Feuer fich mit bem Balmol verbinden. Zeigt fich die Daffe emulfionsartig, jodag Lauge und Dl nicht getrennt erscheinen und eine Brobe, an die Zungenspige gebracht, feinen Stich verursacht, bann fahrt man mit dem Zugeben von Lauge fort, und zwar mit 20grabiger, welche nicht in zu großer Menge auf einmal zugesett werden barf. Rach jedesmaligem Buschöpfen von Lauge lagt man erft burchfieden und beobachtet, bag die Seifenmaffe nicht auseinandergeriffen ericbeint, iondern leimartia verbunden ift. Sollte durch forciertes Bugeben von Lauge eine Trennung bes Leims stattgefunden haben, obwohl noch ein

¹⁾ Das Reduzieren der taustischen Lauge ist übrigens nicht notwendig, man lann auch mit rein taustischer Lauge gute Seisen erzielen.

größerer Teil Lauge gur vollständigen Gattigung erforderlich ift. jest man topfweise bei langjamem Durchsieden reines Waffer ju, bie die Seife wieder gut verbunden ift, worauf man mit bem Bugeben von 20grädiger Lauge fortfährt, bis der Leim einen guten, aber mid ju icharfen Stich aufweist. Je mehr ftartere Lauge gutommt, um fo florer wird die Seife. Beim Ablaufen vom Probespatel geigt in bann ein sehr transparenter, spinnender Leim, welcher jedoch wieber trüber und turgabbrechend wird, jobald man die lette zur Abrichme notwendige Lauge gugegeben bat. Wenn man in Diefem Stadius ben reinen Probespatel in die ichaumfrei burchfiogenbe Seife eimannt und schnell wieder heraushebt, so wird fich an der Beripherie der an bem Spatel befindlichen Seife fofort ein weißer Rand bilben, welche fich nach furger Beit über die gange mit Seife bedectte Spatelfiade ausbehnt. Diefer fogenannte Langeurand, bas Trubermerben 36 porher flaren Leims, ferner bas fürzere Abbrechen, nicht lang immende mehr tropfenartig fich gestaltende Ablaufen vom Brobefvatel find be fichtbaren Reichen, daß die Seife mit Lauge genugend gefättigt it Auf das Sieden eines gut verbundenen Leims hat man bei ber Dbaichalseise besondere Sorgfalt zu verwenden. Die notwendige vollstandige Berfeijung aller Fettteile erfolgt am besten und ficherfien ! biefer Form. Gine mangelhaft verfeifte, noch freies Wett enthallende reine Balmol-Oberichalieije wurde nach langerem Lager nicht ter verlangten veilchengrtigen Geruch, sondern einen unaugenehmen, rup gigen infolge bes unverseift gebliebenen Gettes zeigen.

Auf obigen Ansat würden von der 20grädigen Lange zur Ibrichtung auf einen guten Stich, außer der 10grädigen, noch eine 2500 kg ersorderlich sein. Mit dem Urteil über die erfolgte genügende Laugenabrichtung des Leims darf man nie zu voreilig sem die zugegebene Lauge verteilt sich in einer großen Seisenmasse volltändig erst nach einiger Zeit, und eine zu frühe Prüfung des Indetönnte leicht zu einem Irrtume Beranlassung geben. Wenn sich weden, so ist das ein sicheres Zeichen, daß noch Mangel an Laug vorhanden ist, und ein frühzeitiges Stichtosten wäre in diesem Stadumganz unnötig. Solange man diese Fettteilchen bemerkt, solange sich auch noch Lauge. Ein zu schwach abgerichteter, mit Alkali zu wers gesättigter Seisenleim verhindert die trennende Wirkung des Salze ganz oder zum größten Teil. Die Trennung des Leims von der iberflüssigen Bassermenge in Form von Unterlauge erfolgt erst de

vollständiger Sättigung aller Fettteile mit Alfali. Die Berlegung der Fette refp. die Verseifung wird allein von dem in der Siedelauge enthaltenen Anatron bewirft, mahrend bas tohlensaure Ratron fich mechanisch ber Seife einverleibt und fo bie Ausbeute erhöht, ben von reiner Ablauge fich ergebenden ftarren Berband loft und die not= wendige Beweglichkeit refp. Fluffigfeit ber Seife veranlagt. Die 216= richtung des Seifenleims fann auf einen icharferen Stich erfolgen, wenn bas Ausfalgen ber Zeiterfparnis wegen fofort vorgenommen wird; läßt man bagegen die Seife noch längere Beit, beifpielsweise 1 bis 2 Stunden, im Leim sieden, fo verzieht fich der anfänglich itarfere Stich, weil fast immer noch unverseift gebliebenes Wett porhanden war, das erst nach langerem Sieden die zu Anfang im Aberschuß vorhandene Laugenkraft aufnimmt, woraus fich erklart, daß die anfänglich fraftig abgerichtete Seife fpater bedeutend ichwächer im Stich ericheint. Diefes fogenannte "Nachziehen ber Seife", wie ber technische Ausbruck lautet, eriolat indeffen nicht nur beim Leim, sondern auch nachdem Die Seife ausgesalzen ift und im Rern siedet. Es ift beshalb ftets eine erneute Brufung bes Stichs vor Gertigstellung ber Seife vorzunehmen.

Rach genügender Abrichtung des Leims wird die Seife ausgefalzen. Auf obigen Anfah von 2020 kg werden zum Trennen ca. 150 kg Salz notwendig sein. Die Unterlauge muß sich banach goldtlar abscheiben und vom Probejpatel nicht muhsam tropsenweise, jondern ftark fliegend ablaufen. Bahrend bes Aussalzens ift bas Feuer gang schwach zu halten; die Geije konnte fonft leicht übergeben, da beim Eintritt ber Trennung ein ftarfes Steigen erfolgt. Sind Abfalle vorhanden, fo kommen fie gleich nach dem Musfalzen in den Reffel, worauf man einen Teil der Unterlauge durch Auspumpen entfernt und nur foviel bavon im Reffel läßt, wie gum Beiterfieben nötig ift, ohne daß die Seife anbrennt. Auf tnapper Unterlauge fiedet die Seife leichter und schneller zu einem ftrammen Rern, fie braucht außerbem auch weniger Salg gur Fertigstellung. Bei fleineren Unfagen und vielen Abfällen ift ein Abfüllen nicht notwendig; es ift bann felten zuviel Unterlauge im Reffel, weil die Abschnitte einen Teil der Feuchtigfeit aufnehmen. Bielfach wird die Unterlange auch vollständig entfernt und burch Baffer und Salg soweit erfett, bag die Seife weitersieden fann; dieses Verfahren ift aber nur berechtigt bei Unfagen, die schmutziges, leimhaltiges Wett enthalten. Die Unterlauge von reinen Balmölseifen ift jo flar, bag fie ohne Bedenken auf einem Baffer fertiggesotten werben fonnen.

Die gum Aussalzen verwandte Menge Calz ift nicht genome um ber fertigen Seife Diejenige Beschaffenheit gu geben, Die von im: Dberichalfeife verlangt wird. Sie muß frijd vom Schnitt em glatte. fluffreies Ansehen zeigen, dabei aber Beschmeidigfeit genug beiten um auf bem Lager nicht aufzureißen. Bu obigem Anfah merben and ca. 100 kg Salz, unter Umftanben noch mehr, nachzugeben fein. Man lagt die Seife nur hochsieden, damit ber Schaum nach oben tomm und flar fiedet. Sobald die Abidnitte vollstandig gergangen ind, wird burch Probenehmen festgestellt, wie die Seife beschaffen ift. Ran nimmt aus ber Mitte des Reffels mit einem unten fein burchlederte Schöpfer ben ichaumfreien Rern beraus, lagt ibn mehrere Mmater steben, damit die Lauge abzieht, und fest dann nach porbeingen Durchterben größere Proben ber Seije gehäuselt auf bejondere bau angesertigte Solzspatel auf. Wenn nach ungefahr 10 Minuten bit obere Krufte ber Probe ertaltet ift, tann man burch Entfernen ber jelben an ber inneren Seife erfennen, ob fie noch zu fluffig ift obn nicht. Bleiben diese Proben solange liegen, bis fie durch und durch ab gefühlt find und eine ichnittfabige Seife liefern, was nach Berlauf einer Stunde ber Fall ift, bann lagt fich nach bem borigoniolen Durchschneiben der Probe noch beffer beurteilen, ob Die Geife Die richtige Beschaffenheit besigt. Zeigen fich in ber Mitte nur memae. aber deutlich fichtbare Glugabern, fehlt noch Calz. Erichem be burchschnittene Brobe noch febr fluffig, alfo ftart mit Flugadern be jum Rande hin burchzogen, wodurch die Brobe ein bunges Anicher erhalt, fo ift noch ein größeres Salgquantum nachzugeben. Beigt tie Schnittfläche ber Broben ein gang glattes Unfeben, ohne Die geringit Spur von Flugbildung, und hat die Seife Dabei foviel Beidmirte feit, daß fie in langere, gang bunne Streifen geschnitten, fich ringelartig zusammenrollt, dann fann die Oberfchalfeife als gut getroffen bezeichnet werden. Im Fall noch Salz nachzugeben ift, muß ci fein zerftoken fein, damit nicht ungelofte Stude in der Seife verbleiben bie sonst ein spateres Anfreigen veranlaffen wurden. Wenn fich bie erfaltete Brobe beim Durchichneiden furg und brodlig zeigt, fo ift iden an viel Galg gur Anwendung gefommen. In letterem Falle alle man reines Baffer in ben Reffel, lagt turge Beit bochfieden, Damit & fich ber gangen Seife gleichmäßig mitteilt, und ftellt banach wieder at neuen Broben fest, ob die Seife die oben beschriebene richtige Be ichaffenheit befigt. Cobald die Broben dies anzeigen, wird bas fien entfernt, gang gleich, ob noch viel ober wenig Schaum auf ber 3m Rernjeifen. 407

vorhanden ist. Man läßt die Seife vor dem Ausschöpfen mehrere Stunden oder über Nacht absehen. Im ersteren Falle muß die Seife gut abgefühlt werden, sonst stößt während des Ausschöpfens die Unterslauge sehr start durch. Zu diesem Zwecke wird ein Rohr, welches die auf den Kesselboden reicht, hineingestellt, durch welches man kaltes starkes Salzwasser nach unten leitet.

Die Oberschasseise wird am zweckmäßigsten in größeren Holzskübeln ausgetragen; eiserne Gefäße fühlen zu sehr ab und geben kalte Stücke, wodurch die Seise sich schlechter bearbeitet und unansehnlicher wird. Als Formen benutt man flache Holzkasten von ca. 15 m Länge, 0,67 m Breite und 0,13 m Höhe und gießt nur so stark, wie es die Stärke der Riegel erfordert. Nach dem Ausgießen wird die Oberfläche der Seise im Kasten glatt gestrichen und mit einem kleinen spitzen Holzstade geblumt. Diese aus reinem Palmöl angesertigte Oberschasseise hat einen sehr angenehmen Geruch, ist vom Schnitt weg sehr seist, trocknet aber mulbenartig ein. Die Ausbeute beträgt ca. 155 %

In Qualität ber vorbeschriebenen Seife am nächsten kommt die Palmöl-Oberschalseife I. Sie wird zum größten Teil aus Palmöl mit Zusähen von Talg und Schmalz angesertigt. Als Anhalt diene folgender Ansat:

1000 kg gebleichtes Palmöl,

15 - rohes Palmöl,

300 = Talg,

200 = helles, geruchfreies Schmalz.

Bei hohen Talgpreisen läßt man diesen gänzlich weg und ergänzt ihn durch Bonegrease (Lister I) oder anderes gutes Talgsett. Sobald Palmöl in gebleichtem Zustande, unter Berücksichtigung des Gewichts-verlustes beim Bleichen und der Tara, erheblich teurer zu stehen kommt, als andere gute Fette, kann auch dieses die auf die Hälste des Gesamtansabes reduziert werden. Bedingung ist, daß sowohl die frische, wie die trockene Seise den charakteristischen Palmölgeruch aufzuweisen hat. Diese Oberschalseise wird genau in derselben Weise ans gesertigt wie die vorige.

Die gangbarste Seise bieser Art ist die Palmöl-Oberschalsseise II. Der Ansat hierzu ist ein sehr verschiedenartiger, je nach der Konjunktur der Fette und nach den Ansprüchen, die von der Kundsschaft an den Lieseranten gestellt werden. Zur Orientierung dienen folgende Ansate:

1000	kg	Listerfett 1),	45 0	kg	gebleichtes Palmöl,
500	=	Naturknochenfett,	200	5	Rottonöl,
100	=	Palmkernöl,	45 0	=	Listersett II,
15	=	rohes Palmöl.	300	=	Darmfett,
300	kg	gebleichtes Palmöl,			Kammfett,
20	=	rohes Palmöl,	25	=	rohes Palmöl.
15 0	=	Palmternöl,	25 0	kg	gebleichtes Palmöl,
200	=	Benzinknochenfett,	15	=	rohes Palmöl,
300	=	Darmjett,	500	=	Listerfett I,
150	=	Rammfett,	500	=	Listerfett II,
50 0	=	Schlächterfett.	350	=	helles Schlächterfett.

Eines der geeignetsten Fette für setunda Oberschalseifen ift das Lifterfett. Es ist in Konsistenz, Farbe, Geruch und Ausbeute febr paffend und ergibt eine schöne, geschmeidige und bei verhaltnismäßig wenig Salzverwendung fluffreie Seife. Bei Verwendung von vielem Rottonöl erhalt man eine schwammige, leichtlöslichere Seife, die auch beim Lagern ungleichmäßig eintrochnet. Wird neben Rottonöl gleichzeitig Balmternöl verwandt, jo verbessert sich dadurch wohl die Festigfeit, nicht aber die Qualität, welche hierbei mit in erfter Linie nach ber Widerstandsfähigkeit der Seife beurteilt wird. Dem Ansehen nach tann eine Oberschalseife, die Kottonöl und Palmternöl enthält, nicht beanstandet werden, es ist frisch vom Schnitt ein sehr gutes zu nennen. Benginknochenfett überträgt ben unangenehmen Bengingeruch auch auf Die Seife, und deshalb wird die Mitverwendung diejes Fettes nicht überall angängig sein. Das gleiche gilt für Darmsett; Dieses bat ebenfalls einen schlechten Geruch, und ein Zusat solchen Tettes unterbleibt deshalb am besten. Gutes Rammfett hat keinen unangenehmen Geruch und gibt anderseits der Seife ein gutes Unsehen und mehr Beschmeidigkeit.

Das Sieden der sekunda Oberschalseise wird in der gleichen Beise ausgeführt, wie es bei der reinen Palmöl-Oberschalseise besschrieben ist.

Eine weitere Sorte wird unter dem Namen Talg. Dberschals feise in den Handel gebracht. Der Ansat besteht bei bester Qualität nur aus reinem weißen Talg. Der Hauptwert wird bei dieser Seise auf die möglichst weiße Farbe gelegt, weshalb die größte Sauberkeit

^{1) &}quot;Listersett" ist amerikanisches Knochensett; man unterscheidet 3 Qualitätendie man als Listersett I, II und III bezeichnet.

bei der Anfertigung geboten ist. Falls der Talg nicht von ganz reiner Beschaffenheit ist, muß er vorher auf schwachem Salzwasser geläutert werden.

Die Anfertigung dieser Seife erfolgt in der gleichen Beise wie die der Balmöl-Oberschalseifen. Bei sehr hartem, stearinhaltigem Tala muß man mit dem Salzzugeben fehr vorsichtig fein; es genügen oft ichon 30 kg Salz für einen Ansak von 750 kg Fett, um eine glatte. fluffreie Seife herzustellen. Um besten ist es auch hier, die Seife fo mit Salz abzurichten, daß beim Unschnitt noch vereinzelte Rlukadern wahrzunehmen find. Gine frisch vom Schnitt sich ganglich frei von Fluß zeigende Tala-Oberschalseife neigt, wenn sehr harter Tala verarbeitet wurde, leicht bazu, auf dem Lager aufzureißen. Wenn auf die weiße Farbe der Seife weniger Gewicht gelegt wird, so verwendet man neben Tala auch helle Knochen- oder Schmalzfette. Um der Nachfrage nach billigen weißen Oberschalseifen genügen zu können. fertigt man vielfach eine Dberichalfeife III an. Dieje laft fich auf mehrfache Beife herftellen, meistens in ber Beife, daß eine setunda Balmol-Oberschalseife durch eine Balmkernol-Leimseife zu einer höheren Ausbeute gebracht wird.

Gine Borfdrift ift folgende:

200 kg Grundseife oder Abschnitte II. Qualität,

98 = Palmkernöl,

2 = robes Valmöl.

10 = Natronwasserglas,

ca. 135 = faustische Sobalauge von 25° B.

Das Wasserglas mischt man mit der Lauge im Kessel und gibt dann die Grundseise oder die Abschnitte hinzu. Sobald alles zersgangen ist, wird bei langsamem Feuer das Palmternöl und Palmöl zugegeben und der Verband möglichst ohne Auftochen durch Krücken herbeigesührt. Falls die Verbindung trop längeren Durchkrückens nicht vor sich gehen will, ist Wassermangel vorhanden. Man gibt zeitweise kleinere Portionen Wasser zu, die der Verband eintritt. Die gut verbundene, gleichmäßig durchgekrückte Seise muß einen guten mittelern Stich ausweisen, andernfalls wird etwas Sodalauge nachgegeben. Beim Formen ist darauf zu achten, daß die Seise nicht zu heiß in die Oberschaltasten kommt, um dem sonst leicht eintretenden Absehen vorzubeugen. Man krückt die Seise zweckmäßig so lange, die sich nehartig durchzieht und durch die niedere Temperatur in den

Kasten leichter erstarrt. Die Ausbeute dieser Oberschalseise III beträgt ca. 190%.

Oleinternseise. In den Stearinfabriken erhält man beim Gewinnen der Stearinfaure aus dem Talg als Nebenprodukt das Dlein. Es hat seit langen Jahren als vorzüglicher Rohstoff in der Seisenfabrikation Berwendung gefunden, und die daraus fabrizierten Kensseisen werden namentlich in der Tuchindustrie, aber auch im Hausdalt mit Borliebe verwandt. Es kommen, wie schon früher angegeben, im Handel zwei Sorten Dlein vor, das Saponisikat-Olein und das Destillat-Olein. Erstere Sorte enthält meistens noch einige Prozente Stearinsäure, gibt auch ziemlich seste Seisen und auf 100 kg Aniat ca. 150 kg Ausbeute (Kernseise), während man vom Destillationsprodukt, bei ost geringerer Ausbeute, vielsach ein weicheres Fabrikat erhält. Das destillierte Olein sindet daher gewöhnlich nur in Gemeinschaft mit Palmkernöl zur glatten Kernseise Berwendung; dagegen läßt sich aus gutem Saponisitat-Olein auch ohne Jusat anderer Fette eine vorteilhafte Seise herstellen.

Das Fabrikationsversahren einer reinen Oleknkernseise gleicht dem bereits beim Berarbeiten der Palmölsettsäure beschriebenen; es kommt hierbei ebenfalls zuerst die zum Fettansah ersorderliche Lauge, die hochgrädig und mehr kohlensäurehaltig sein oder ganz aus Sodalösung bestehen kann, in den Kessel und der Fettansah wird allmählich zusgegeben und verseift.

Am vorteilhaftesten und einsachsten erfolgt die Herstellung der Dleinkernseise nach der Karbonatverseisung, wie oben beschrieden. Nach erfolgter Verseisung und Abrichtung wird der Seise Salz zugegeben, dis ein schaumfreier Kern entsteht. Die Unterlauge wird, nachdem sie sich gut abgeseht hat, ausgepumpt oder abgelassen und daim etliche Töpse 7grädige Lauge in den Keisel gegeben. Mit lettere läßt man den Kern, damit er sich vollständig mit Alkali sättigt, nech einige Zeit sieden. Hieraus wird die Seise mit Wasser verschlissen und zwar so, daß die Unterlauge anfängt, leicht zu leimen. Nachdem dann die Seise gut bedeckt einer 12 bis 18stündigen Ruhe überlassen war, wird sie vorsichtig vom geringen Niederschlag abgeschöpft und in die Form gegeben und letztere gut bedeckt.

Eine so hergestellte Seife zeigt beim Schneiden ein ichones silberstrahliges Ansehen, auch ist sie zart und ziemlich fest. Beabsichigt man aber, die Oleinseife in vieredige Stude zu schneiden und ne

nachher zu pressen oder zu stempeln, zu welchem Zwecke sie ein ganz glattes Ansehen haben muß, so läßt man die Seise etwa 24 bis 30 Stunden im Kessel stehen und krückt sie dann in der Form bis zum Erkalten. Will man ferner die Festigkeit einer Oleinkernseise erhöhen und zu diesem Zweck etwas gebleichtes Palmöl zusehen, so kann solches erst erfolgen, nachdem durch das Olein die Kraft der im Kessel besindlich gewesenen starken Lauge absorbiert war, worauf dann erst das Palms öl nebst entsprechender Lauge zugegeben wird.

Apolloseise. Zur Herstellung der sogenannten Apolloseise, einer geschliffenen Oleinkernseise, bringt man die Lauge, die zur Berseisung des zu verarbeitenden Oleins ersorderlich ist, in einer Stärke von 20 bis 22°B. in den Kessel, und zwar unter Zusak einer gewissen Menge Talg. Letterer hat den Zweck, die vollständige Verleimung der Wasse zu verhindern, da diese der vollständigen Berseisung etwa noch sehlens der Ölsäure hinderlich sein würde. Die Lauge kann ziemlich kohlenssauer sein, wie sie auf dem Ischer in solcher Stärke bei 45 bis 50 % Kalk erhalten wird.

Eine allzu kohlensaure Lauge oder reine Sodalösung würde die Berseisung insolge zu starker Kohlensaurecntwicklung und daraus sich ergebenden starken Ausschäumens erschweren und die ganze Operation sehr in die Länge ziehen. 120 bis 130 kg Lauge von 20° B. dürsten meist zum Bersieden von 100 kg Olein ausreichend sein, um keine Kraft mit dem Entsernen der Unterlauge verloren gehen zu lassen. It das ganze Quantum Olein verseist, ohne daß die Unterlauge Stich zeigt, so läßt man den Kessel gut zugedeckt ruhen, am besten über Nacht, damit sich die Lauge gut absest. Am andern Tage entsernt man die Unterlauge durch das Ablaßrohr ader durch Ausspumpen, gibt der Seise etwas frische Lauge und läßt wieder aussieden, damit der Kern sich völlig sättigt, aber auch die Unterlauge wenig Stich zeigt und beim Schleisen der Seise nicht hinderlich ist. Wenn die Lauge nach längerem Sieden noch etwas Stich zeigt, kann man sicher annehmen, daß der Kern völlig gesättigt ist.

Das sogenannte Klarsieben ist hier zwecklos, und man kann beshalb ohne weiteres die Operation des Schleifens beginnen, falls die Seife nicht zuviel und nur sehr schwache Unterlauge hat. Hat man Dampf zur Verfügung, so ist er hier sehr gut angewandt. Man läßt ihn alsbann ohne weiteres eintreten und hilft mit angewärmtem Waffer so lange nach, bis so ziemlich ein gleichmäßiger, nur noch ganz wenig nässender Seisenteim entstanden in, die Seisentügelchen am sest zusammenhängende Masse bilden und die Unterlange auf den Spaten sich nur schwer von der Seise trennt. Hiermit ist das Siede beendet, der Damps wird abgesperrt oder das Feuer entsernt und de Seise längere Zeit, bei großen Suden mindestens 315 Stunden, als einen Tag und zwei Nächte, der Ruhe überlassen, natürlich bei unschlossenen Jügen und zugedecktem Kessel. Bei kleineren Suden bei zu 2000 und 2500 kg ist 'es besser, die Seise am nächsten Tage prormen, damit sie noch Wärme genug hat, um aufs neue zu tristallistenen

Die Seise wird behutsam abgenommen. Zeigt sich auf be Oberstäche ein leichtes Schaumhäutchen, so wird es vorsichtig vorda entsernt, damit tein Schaum in die Form tommt. Auch ist es nord, darauf zu achten, daß nichts von leimiger Unterlauge in die Form tommt, da solche nasse, blinde Fleden erzeugt. Es ist deshald besir, es bleibt etwas Kern auf der Lauge, als daß Lauge in die Form tommt. Letztere wird nach 24 Stunden gut zugedeckt, ehe sie stalten darf.

Die leimige Unterlange wird mit etwas Knochenfett, Dlein oder anderem alten Fett ausgesotten und klar abgesalzen, der Aussad werinem neuen Sud zurückgestellt, sofern nicht darauf ein neuer Sub derselben Seife folgen kann.

Bemerkenswert ist es, daß man aus saponisiziertem Olein obm Zusat härterer Fette eine solche Seise von genügender Festigkeit erzeugt, welche eine Ausbeute von rund 150%, ergibt, während man destilliertes Olein nicht für sich allein versieden kann, wenn man im brauchbares, verkäusliches Fabrikat erzielen will. Es braucht immer etwas harte, bessere Fette, die der Seise Festigkeit und die recht Kristallisationssähigkeit geben müssen. Bei der Verschiedenartigkeit der Destillationsprodukte läßt sich sedoch ein gewisses Verhältnis in der Zusammenstellung brauchbarer Ausätze nicht geben, es muß gesucht werden. Ein Dritteil jedoch von besseren Fetten wird steis nöch sein, wenn nicht gar mitunter die Hälfte des Ausabes.

Eine reine Oleinternseise ist frisch zwar ziemlich weich, von betteranner Farbe und angenehmem süßlichem Geruch; sie erhärtet abor mit dem Eintrocknen und ist bei einem Trockenverlust von ca. 12 bis 15 % von genügender Härte. Bei längerem Liegen bleicht sie zu aus und nummt eine wachsgelbe dis blonde Farbe an. Sie ist eine vorzügliche Walterseise, und unter dem Namen Apolloseise wurde seinerzeit eine in obiger Beise gesottene Kernseise in gepreßten Studen

Rernjeifen. 413

von der Wiener Kerzenfabrik gleichen Namens in den Handel gebracht, die auch als Haushaltungsseise eines wohlverdienten Ruses genoß und wohl auch heute noch genießt.

Bebeutend harter und nicht verändert in ihrem Wohlgeruch wird eine solche Clainkernseise durch ein Drittel bis zur Hälfte eines Zussatzes von gebleichtem Palmöl. Obgleich der Herstellungspreis der Seise dadurch erhöht wird, so ist doch auch ihr Wert in gleichem Maße gesteigert. Die Seise erhält eine größere Lusgiebigkeit und Härte.

Das Siedeversahren einer solchen Seise wird nur insofern gesändert, als man das Palmöl vorher der Berseifung in der gewöhnslichen Beise unterzieht und, sobald der Kern frei und flüssig ist, die Berseisung des Oleins darauf vollendet, höchstens die Lauge dazu etwas stärker anwendet.

Uhnlich ist es bei der Mitverarbeitung von Talg, Schmalz oder Knochenfett.

Baltfett=Rernseife. Diese Seise, welche größtenteils aus Waltsfett hergestellt wird, sindet wegen ihres teilweise hohen Fettsäuresgehaltes mehrsach in der Tuchindustrie, sowie auch, wo man sich an Farbe und Geruch derselben nicht stößt, im Haushalte als gute Vorswaschs oder Küchenseise Verwendung.

Das Walksett wird aus dem Seisenwasser der Tuchsabriken durch Zersetzung mittels Schweselsäure gewonnen und gibt, nach verschiedenen, damit vorgenommenen Operationen, ein mehr hells bis dunkels braunes Produkt von unangenehmem Geruch. Der Wert des Walksettes variiert sehr, je nachdem in den Tuchsabriken, aus denen es stammt, beste oder geringere Seisensorten verwandt wurden. Ferner ist die Farbe des Fettes bedeutungsvoll, da man bei dunklerem Walksett zum Sieden auf mehreren Wassern gezwungen wird, auch das Ansehen der hergestellten Seisen weniger ansprechend ist. Da das Walksett eine reine Fettsäure ist, so läßt es sich leicht auf ähnliche Weise wie das Olesn verseisen, und man kann unter Umständen eine recht gute Kernseise davon erhalten. Weist wird das Walksett aber mit mehr oder weniger großen Mengen anderer Hartsette versotten, und eine so hergestellte Seise erhält mehr Ansehen und Griff.

Die Herstellung dieser Seise erfolgte früher gewöhnlich in der Weise, daß man ca. 1000 kg Lauge von 15 °B. in den Kessel gab und bis ca. 30 °C. erhipte, 25 bis 30 kg Salz zusepte und dann bei gesdämpstem Feuer nach und nach das Walksett (ca. 500 kg) hinzusügte.

Durch das Entweichen der Kohlensäure beim Einbringen der Fetbsäure wird leicht ein Aufbrausen und Steigen der Masse im Kessel verursacht; doch läßt sie sich immerhin gut halten. Hat man alles Walksett in der heißen Lauge verkrückt, so ist gewöhnlich auch die Verseisung eingetreten. Ein kleiner Laugenüberschuß ist hier vorteilhaft, da er sehr zum Entfärben des Fettes beiträgt.

Man ließ hierauf bei schwachem Feuer die Seife, die als kleiner, runder Kern im Ressel lag, durchstoßen, gab 50 kg zerkleinertes Harz hinzu, ebenfalls auch ca. 40 kg 20grädige Atlauge und son, dis wieder runder Kern vorhanden war, den man dann abrichtete. Nachdem das Feuer gelöscht und die Unterlauge sich gut abgeset hatte, wurde die Seise in bereitstehende große Gesäße geschöpft, die schmutzige Unterlauge aber fortlausen gelassen. Hierauf wurde der Harzkern nehst etwa vorhandenem billigen Fett oder sonstigen weniger wertvollen Seisenabsällen wieder in den gut gereinigten Kessel gebracht, bei nur schwachem Sieden genügend eingedampst und mit 20 grädiger Atlauge vorsichtig und leicht abgerichtet. Wenn eine herausgenommene Probe der fertigen, dicken Seise nach dem Erkalten sich trocken und ohne Schärse zeigt, so kann sie in die Formen geschöpft werden.

Die Herstellung dieser Seise kann ebensalls mittels Karbonatverseisung vorgenommen werden. Da man es mit einer Fettsäure ohne Neutralsettanteile zu tun hat, so rechnet man auf je 100 kg derselben 21 kg kalzinierter Soda, welche man in Wasser zu einer Lösung von 30 °B. auflöst und dann ebenso behandelt, wie es bei der Karbonatverseisung beschrieben ist. Man sest zugleich auf je 100 kg Walksenssäure ca. 10 kg 20 grädiges Salzwasser zu, wodurch die Auswaschung und Reinigung des erhaltenen Kerns befördert wird. Nach erfolgter Austreibung der Kohlensäure richtet man die Seise mit Apnatronlauge kräftig ab.

Soll eine etwas hellere, festere Seise, vielleicht zu Walkzweden, hergestellt werden, so läßt man das Harz ganz fort und sest dem entfärbten Walksettkern, nach Entfernen der Unterlauge und guter Reinigung des Ressels ca. 250 kg 25 grädige Lauge zu und läßt durchsieden. Nun wird dem siedenden Kern portionsweise vorsichtig ca. 100 kg Olein zugesest und, wenn sich dieses gut gelöst hat, noch 150 kg Palmöl oder Knochensett. Die Seise wird sich bald gut gebunden und flüssig zeigen, auch hochsieden und wird nun leicht durch 25 grädige Lauge abgerichtet, dann ausgesalzen, klar ge-

sotten und der schaumfreie, strotige Kern mit schwacher Lange etwas verschliffen.

Ein durch Destillation mit überhistem Wasserdampf gereinigtes, sehr helles Waltsett kommt unter dem Namen "sestes weißes Dlein" heute mehrsach im Handel vor. Dieses Produkt sindet hauptsächlich zu abgesetzen Kern- und Harzkernseisen Verwendung, und die damit hergestellten Seisen zeigen sich sowohl sest vom Schnitt, wie schön vom Unsehen.).

Bollsettseife. Unter dem Namen "Bollsett" kommt ein braunes, klebriges, ziemlich sestes Fett im Handel vor, das aus der rohen Schaswolle durch Auswaschen mit Seise gewonnen wird, indem man die aus der Bollwäsche resultierenden Baschwässer durch Säuren 2c. zersett. Das Bollsett wird nicht zu den eigentlichen Fetten gerechnet, da es allein versotten keine brauchbare Seise gibt. Der Verbrauch des Bollsettes ist heute in der Seisensabrikation auch nur ein geringer; es sindet als Zusabsett noch zu sogenannten Okonomieseisen (hauptsächlich um ihr Kornen zu verhindern), sowie auch mitunter noch zur duntlen Harzseise Berwendung.

Die Fabritationsweise für eine Bargternseife mit einem Bolljettsuigh ift vielfach fo, dan man ca. 250 kg Knochenfett und 50 kg robes Balmol mit ca. 150 kg 12gradiger Lauge in den Reffel gibt und bei schwachem Sieden Berband herftellt. Der gut verbundenen Maffe gibt man unter verstärktem Teuer portionsweise weitere 12 bis 15 gradige Lauge zu, bis ein schaumfreier, flarer Seifenleim entstanden ift, ben man auf leichten Stich abrichtet. Bu bem Leim gibt man ca. 200 kg Bollfett, sowie die etwa erforderlichen 200 kg Lange von 22 0 B., lagt gut verbinden und einige Reit weiterfieden. Dun fest man noch nach und nach bei schwächerem Feuer 50 kg zerkleinertes Barg nebst ca. 40 kg 20 grabiger Apnatronlange zu, richtet ben Leim nach weiterem Sieden vorsichtig mit 25gradiger Abnatronlauge ab. bis er naßt, und falgt bann aus. Die bunkle Unterlauge wird entfernt und dafür ein paar Topfe andere, helle, von Kernseife berrührende (nur foviel, daß die Seife nicht anbrennt), gur Seife in ben Reffel gegeben und solange gesotten, bis sich ein bider, ichaumfreier Rern ohne Scharfe gebildet hat. Die Seife wird bann in die Form gebracht, mit einem Stabe burchzogen und gut bebeckt.

^{!)} Diese Auficht durfte von wenig Seifensiedern geteilt werden; man vergleiche darüber S. 170.

Gleich dem Walksett wird auch das Wollfett durch Destillation mit überhitztem Wasserdamps gebleicht und gereinigt, und kommt die resultierende seste, weiße Wollsettsettsäure mehrkach unter dem Ramen "weißes Seisensett" im Handel vor. Dieses weiße Seisensett kann wegen seines beiseren Ansehens auch in kleineren Prozentsätzen zu verschiedenen hellen Hartseisen Verwendung finden; es ergibt allerdings keine groß. Ausbeute").

Sarzternseisen. Das Harz erfreut sich seiner vorzüglichen Sigerschäumen wegen, wie schnelle Berseifung, leichte Löslichkeit und bessere Schäumen der damit hergestellten Seisen, seit Jahren großer Beliebtheit in der Seisensiederei und wird, da sein niedriger Preis auch eine billigere Herstellung der verschiedenen Seisen ermöglicht, heute in großen Mengen eingeführt und verarbeitet. Namentlich sindet das Harz eine bedeutende Berwendung zu Kernseisen, und solche Harzternseisen, die, je nach der Farbe und Neinheit des verwandten Harzes, von mehr hellerem oder dunklerem Ansehen sind, werden nach den verschiedensten Methoden hergestellt. Nachstehend sollen einige Fabrikationsversahren beschrieben werden.

1. Sargfernseife aus 100 Teilen Fett und 30 Teilen Barg. Früher stellte man eine Bargternseise vielfach fo ber, daß man ca. 1000 kg Tala und 150 kg rohes Balmöl mit ca. 700 kg 10grädiger Lauge in den Reffel brachte, unter ichwachem Sieden einen guten Berband zwischen Fett und Lauge herstellte und dann bei stärkerem Teuer der siedenden Masse nach und nach soviel 12 bis 14gradige Lauge zusette, daß sich ein klarer Seifenleim im Refiel bildete. Wenn sich der Leim vollständig mit Alkali gesättigt, alie eine völlige Berseifung stattgefunden hatte, wurde er noch jo lange tüchtig gesotten, bis er schaumfrei im Reffel lag, eine Glasprobe ich flar und fest zeigte und, an die Bunge gehalten, einen leichten Sich verursachte. In diesem Stadium wurde ber Leim ausgesalzen, und man erhielt jo einen flotten, schaumfreien Kern, der noch einige Zeit im bedeckten Reffel der Ruhe überlassen blieb, damit die Unterlauge sich aut absette. Inzwischen hatte man in einen andern Refiel 350 kg Harz gebracht, das man mit 20 grädiger Lauge verseifte, und zwar fette man bem fiedenden Sarzleim folange 20grabige Lauge (ca. 650 kg) zu, bis sich die Lauge abschied, wodurch die völlige

¹⁾ Für das "weiße Seifenfett" gilt dasselbe, was vom "festen weißen Dlein" gesagt ist (vgl. S. 170).

Berseisung des Harzes tonstatiert wurde. Da die abgeschiedene Lauge alle Unreinigkeiten und viel Farbstoss das angenommen hatte, so hatte die erhaltene Harzseise sien helles Ansehen gewonnen. Wenn sich nach längerer Ruhe die Unterlauge von der Kernseise gut abgeseht hatte, wurde sie ausgepumpt; ebenso wurde auch die abgeschiedene schmubige Lange unter der Harzseise entsernt. Dierauf wurde letztere der Kernseise zugeseht und beide dann durch tüchtiges Durcharbeiten oder einströmenden Damps gut gemischt. Gewöhnlich wurde die Seise noch aus einem zweiten Wasser gesotten, indem man den Kern durch 6 bis Tgrädige Lauge flüssig machte, einige Zeit sieden ließ und hierauf mit 2 bis Zgrädiger Lauge wieder zusammenzog, daß sich etwas dünner Leimniederschlag bildete. Die so erhaltene Seise wurde nach mehrstündiger Ruhe gesormt und zeigte sich später beim Schneiden von schneiden Ansehen und Festigkeit.

Neuerdings wird bei Herstellung dieser Seise auch mehrsach so versahren, daß man den Fettansatz (Talg, rohes Balmöl und eventuell etwas Palmternöl) nebst Harz mit etwa der Hälste der zur Verseisung nötigen 25 grädigen Anatronlauge in den Kessel gibt und bei schwachem Feuer Verband herstellt. Sobald Verband vorhanden ist, wird weitere 25 bis 26 grädige Lauge nach und nach zugesetz und der guten Stich zeigende, klare, schaumsreie Leim ausgesalzen. Etwaige Abschnitte werden bei leichtem Feuer geschmolzen und die Seise im bedeckten Kessel zwecks guten Absehens der Unterlauge einer nächtlichen Ruhe überlassen. Am andern Morgen wird nach Entsernung der Unterlauge die Seise unter Krücken mit kochendem Basser bei schwachem Feuer oder eventuell auch direktem Damps verschlissen.

2. Harzternseise aus 100 Teilen Fett und 40 Teilen Darz. Eine schöne, billige Harzternseise wird nach einer andern Methode so hergestellt, daß man 500 kg Anochensett, 400 kg Talg, 100 kg rohes Palmöl und 700 kg Lauge von 12°B. in den Kessel bringt und unter Krücken bei langsamem Feuer einen innigen Verband herstellt. Zeigen sich Fett und Lange gut verbunden, so gibt man unter stärferem Sieden nach und nach 14 bis 15 grädige Lauge hinzu, bis schließlich eine gleichartige klare Masse, der Seisenleim, entstanden ist. Dierzu werden ca. 1800 kg 14 grädige Lauge ersorderlich sein. Das Zugeben der Lauge wird am besten so ausgeführt, daß man auf einmal stets nur einige Töpse davon zusetzt und diese sich mit der Masse erst gut verbinden läßt, ehe man ein weiteres Duantum zugibt. Venn der Leim sich auf der Glasprobe einige Zeit klar hält, auch

leichten Stich zeigt, läßt man ihn noch tüchtig weitersieden, bis n ziemlich schaumsrei ist. Hiernach wird er ausgesalzen, wozu ca. Ibs 10°/0 des Ansates Salz genügen, und nach gutem Absehen die Universalge ausgepumpt oder abgezogen. Zu dem im Kessel besindlichen Kern gibt man die zu 400 kg Harz ersorderliche 20 grädige Annatesvlauge (ca. 400 kg) und siedet die Seise darauf klar. Dierauf ziet man die zerkleinerten 400 kg Harz ebenfalls portionsweise in den Kessel und läßt bei schwachem Fener verseisen. Vachdem die Zuie dann noch so weit eingesotten ist, daß sie schaumsrei im Kessel ken und guten Druck zeigt, wird die gut abgerichtete, getrennte Seise wir Wasser noch etwas verschlissen. Die Berseisung des Harzes mit sante Lauge ist schon deshalb sehr vorteilhaft, weil durch den großen Wassergehalt, der durch Berwendung schwacher Lauge naturgemäß wie Seise gebracht wird, leicht eine Schaumbildung befördert wat.

- 3. Harzternseise aus 100 Teilen Fett und 50 Teilen Harz. 900 kg Talg, 100 kg robes Palmöl, 500 kg helles han werden in den Ressel gebracht und bei schwachem Feuer mit 600 kg 15 grädiger Ühnatronlauge verbunden. Der gut verbundenen Ramssügt man portionsweise unter lebhastem Sieden solange werden 15 grädige Lauge zu, die sich ein ziemlich klarer Leim gebildet der Wan sest nun 25 grädige Ühnatronlauge zu und siedet solange weiter die der Leim schaumfrei im Ressel liegt und näßt (d. h. eine Propin den Handlere gedrückt, Feuchtigkeit hinterläßt), woran man schau und besser als am Stich erkennt, daß eine vollständige Sättigung de Harzseisenleims siattgesunden hat. Man salzt hierauf den Leim ans siedet die Seise die und klar ein und verschleist den erhaltenen sinostar Kern durch übersprengen mit etwas heißem Wasser. Die Seise last man noch ca. 12 Stunden im bedeckten Ressel stehen, schöpst sie dam in die Form und krückt sie darin eventuell noch kalt.
- 4. Harzternseise aus 100 Teilen Fett und 80 Teiles Harz. Man siebet, wie bei vorstehender Seise, 1000 kg Talg und 800 kg Harz mit 20 bis 24grädiger übnatronlauge zu einem kam Leim, der auf Stich abgerichtet wird. Hierauf salzt man den Leim, der auf Stich abgerichtet wird. Herauf salzt man den Leimstellunge beim Probenehmen vom Spatel wläuft, und siebet die Seise noch einige Zeit nach, bis klarer Kern vohanden ist. Nun läßt man die Seise gut bedeckt ca. 24 Sunder zum kibsehen im Kessel siehen, entsernt dann die Unterlauge mischleift die Seise dis zum genügenden Flüssigsein mit heißem Wargus. Dieser Grundseise wird dann, um sie seiter zu gestalten und

vor zu schnellem Berwaschen zu schüßen, noch ca. 35% Natronwasserglas eingekrückt. Gine richtig beschaffene Grundseise muß sich beim Einkrücken des Wasserglases negartig zeigen und sest dann auch nicht ab.

- 5. Sargternfeife aus 100 Teilen Wett und 100 Teilen Dars. (Nach amerikanischer Manier.) 900 kg Tala, 100 kg robes Balmol und ca. 600 kg Lange von 120 B, werben in ben Reffel gegeben und bei schwachem Fener in innigen Berband gebracht. Der aut verbundenen Maffe wird unter stärferem Sieden solange weitere 13 gradige Lauge (ca. 200 bis 300 kg) zugesett, bis ein auter, flarer Seifenleim entstanden ift. Rachdem noch bem Leim burch langeres Sieden überschüffiges Baffer entzogen ift und er ichaumfrei im Reffel licat, auch leichten Stich zeigt, wird er ausgesalzen. Bit die aut abgejette Unterlange entfernt, gibt man ca. 900 kg 25 grabige Abnatronlauge und nach und nach die gerkleinerten 1000 kg Barg gum Rern in den Reffel, laßt einige Beit sieden, damit fich bas Sarz aut perfeift, richtet mit 25 gradiger Lauge auf guten Stich ab und erhalt fo eine ziemlich feste Seife. Man entfernt nun nochmals die Unterlauge, ichleift die Seife gut mit heißem Baffer aus, richtet fie nochmals ab und überläßt fie warm bedeckt einer 24 bis 36 ftundigen Ruhe. Die Seife wird bann in die Form geschöpft und ihr bort, ba fie burch bas Schleifen etwas weich geworden ift, eine ftarke, ca. 36 grabige Lojung von Kriftallfoda (5 bis 6 kg auf 100 kg) zugefrückt, wovon bas vorhandene Phleama angezogen und die Seife fester wird. Diernach frückt man die Geife talt. Bielfach mifcht man ber ftarfen Krijtallsodalösung auch 1 bis 2 kg Ratronwasserglas zu, da es bas Auswittern der Soda verhindert und jo dem Ansehen der Seife von Borteil ift.
- 6. Harzfernseise mit 100 bis 120% Harz. Der Ansat für derartige Seisen besteht gewöhnlich aus Knochensett, auch Benzinstnochensett. Man gibt, je nach der Größe des Ansates, einige oder mehrere Töpse Unterlange in den Kessel, dazu einige Töpse 25 grädige Ahnatronlange und bringt die Absälle dazu. Ist ein Teil berselben gelöst, so kommen auch schon Fett und Harz dazu. Man hält die Seise sies so, daß sie einer dicksiedenden Seise ähnlich sieht. Man gibt deshalb stets 25 grädige Ahnatronlange nach, wenn die Fette dies verlangen. Es läßt sich auch dabei ohne Langenüberschuß eine unzgesähre Berechnung zugrunde legen, indem man auf 100 kg Fett 100 kg 25 grädige Lange und auf 100 kg Harz ca. 80 kg 25 grädige

Atpnatronlange rechnet. Siedet die Seise ungewöhnlich diet, so tam auch noch Unterlange nachgegeben werden. Auch ist zu bemerkn daß man bei solch ungewöhnlich dieter Seise nicht start seuern dai, sondern immer eine mäßige Heizung innehalten muß. Der eigenlick Siedeprozeß dürste am besten so zu bezeichnen sein, daß man sam die sertige Seise ähnelt einem dieten, braunen Teig. Nimmt man un Muster auf den Holzspatel, so läßt sich die Seise häuseln, sit ungewöhnlich heiß dabei und bleibt erfaltet gleich diet, ohne Flussungs gebildet zu haben. Die sertige Seise stößt teine Lauge durch, so viel ist nicht unter der Seise; aber sie stößt große Rosen durch, an dere man einige Spuren von Lauge wahrnehmen tann. Man deut den Keisel recht seit zu und sormt am nächsten Morgen in langen, mehreiten als hohen Formen.

Transparente Harzternseise. Diese Seise wurde in einige Fabriken in der Weise hergestellt, daß man 520 kg Talg, 30 kg robes Palmöl und 400 kg helles Harz zusammenschmelzen ließ med darin einige Abschnitte auflöste. Hierauf werden ca. 1000 kg 20gmbige Soda-Ascherlauge zugekrückt, und ist guter, leimiger Berdand vorhanden, wird weiter 28grädige Ascherlauge zugesetzt, bis man ander genommenen Glasprobe das Absehen von Leim feststellt. Diesesse darf bei diesem Versahren nicht zu heiß gemacht werden, das sonst schaumig wird, ebenfalls darf man sie nicht zu weit trennen, weil sie sonst nicht transparent wird. Wenn die genommenen Glasproben messerrückenstart auflegen und, erkaltet, in ihnen kleine, grassichwarze Puntte sichtbar werden, muß man mit dem Trennen aufhören. Die Seise wird beständig gefrückt und nach dem Fertigken seis im Kessel bedeckt und nach einiger Ruhe gesormt.

Schwarze Harzkernseise. Eine derartige Seise, die neuerdingsanch unter dem Ramen "Bergmannsseise", "Mansselder Seise" x. vorkommt, wird meist in solgender Weise hergestellt: 270 kg Palmternst. 30 kg Talg, 60 kg Harz werden mit ca. 360 kg 25grädiger Panatronlange zu einem klaren Leim gesotten, den man nach Jusap vor 15 bis 18 kg Goudron (Destillationsrückstand in den Stearinsabrikogut abrichtet und schaumstrei einsiedet, woraus mit starter Lange oder Salz getrennt wird. Nach gutem Absehen wird die Unterlange anssernt, der Kern unter Krücken mit etwas heißem Wasser verschlisse wonach man die Seise in die Form schöpft und kalt trückt. Ginsolche Seise kann sonst auch aus Walksett, Knochensett, duntkem Talk Balmternöl, schwarzem Kottonölsah und dunklem Harz mit 25 grädige

Ahnatronlauge als Kernseise hergestellt, eventuell auch 5 % Goudron dazu verwandt werden.

Rachdem im vorstehenden verschiedene Siedemethoden für Sargternseifen mitgeteilt sind, ist es notwendig, noch einiges über bie Fabritation biefer Seifen zu fagen. Erftens ift es ftets vorteilhaft, nur reines Fett und Harz zu solchen Seifen zu verwenden. Um biefen Zwed zu erreichen, verfährt man zwedmäßig in der Beise, daß man bas Tett auf Baffer gerlakt und in bem beiken Tett bas Sarg loft. Es findet sich hiernach bas Wasser gewöhnlich nicht nur ftark gefarbt, sondern auch am Reffelboden hat fich ein bedeutender Sat abgelagert. Ameitens ist es notwendig, um eine Schaumbildung ber Bargfernseifen zu verhindern, stets das Barg mit starten Anatronlaugen zu verseifen; auch ist barauf zu sehen, bag bas Barg keinen Laugenüberschuk porfindet, sondern erft durch juccessiven Laugenzusak gesättigt wird. Drittens muß die Abrichtung der Sarzternseifen nur leicht sein, da Seifen mit überschüssigem Natrongehalt leicht auswittern. Aus ähnlichem Grunde empfiehlt sich auch die Berwendung von Atsnatronlaugen zu Sarzfernseifen, ba hierdurch oft ein Schwiken berfelben verhindert wird; denn nur Seifen, die Chlornatrium oder viel kohlensaures Ratron in ihrer Berbindung haben, wodurch eben Feuchtiakeit aus der Luft angezogen wird, schwiken.

Kernseise aus Fischtalg. Seit einigen Jahren kommen unter dem Namen "Walfett" und "Fischtalg" zwei Fette im Handel vor, die zwar mehrsach von Seisensabrikanten in Verarbeitung genommen wurden, aber wegen ihres intensiven Fischgeruchs, der auch noch den daraus hergestellten Seisen stark anhaftet, jest wohl nur noch geringe Verwendung sinden dürsten. Bon diesen beiden Fetten verdient der "Fischtalg", der abgepreßte, stearinhaltige Teil des Fischtrans, undebingt den Vorzug, da er sowohl allein, wie auch in Gemeinschaft mit andern Fetten und Harz ziemlich günstige Verwendung zum Herstellen von gelben Kern= und Leimseisen sinden kann. Den Fischtalg, der ziemlich seit und bräunlich von Farbe ist, kann man sowohl mit Ascher=, wie mit Asnatronlaugen verseisen und erhält von 100 kg ca. 135 kg Kernseise.

Die Fabrikation einer gelben Kernseise aus zumeist Fischtalg ersfolgt am besten so, daß man ca. 400 kg Fischtalg, 25 kg rohes Palmöl und 250 kg 12 grädige Lauge in den Kessel bringt und bei schwachem Feuer Verband herstellt. Die aut verbundene Masse wird

bei fucceffiver Bugabe weiterer 15grabiger Lauge lebhaft fieden gelaffen und fo allmählich in den Leim gebracht. Der Leim wird mit Bufügung ber noch erforderlichen Lange tuchtig weiter gefotten, be er fich flar und ichaumfrei zeigt, und bann burch 20 gradige Agnation lange auf leichten Stich abgerichtet. Best gibt man bei gebampit-Rever nach und nach 50 kg gerfleinertes Barg und 40 kg Abnahm lauge von 200 B. ju und fiebet, wenn fich bas Sars aut verbunden hat, unter eventuellem Zusaß von 20gradiger Lange weiter, bis der harzleim nagt. Benn fo die völlige Berfeifung des Sargfettes und die Abrichtung des Leims ausgeführt ift, schreitet man gum Absalen desjelben. Man gibt zu biefem 3med bem Leim nach und nach ! Baffer geweichtes Salz gu, bis die Trennung eingetreten ift und ba Rern in ichonen Blatten fiedet, auch eine Probe in ben Sanbiede gedruckt nicht schmiert, sondern fich fest und troden zeigt. Drud bat Rach einiger Rube ber Seife wird die gut abgesette Unterlauge, bie fehr dunkel und gallertartig ift, durch Auspumpen oder Abgieben ente fernt und bafur einige Eimer belle Unterlange, Die von weifer Rem seife herrührt, in den Reffel gegeben. Man siedet nun fo lange, bis ein bider, ichaumfreier Rern ohne Scharfe vorhanden ift, ber bann nad gutem Absehen in die Formen geschöpft und gut bededt wird. Durch bos Rlarfieben auf heller Salzlauge wird ber Rern bedeutend heller, wie auch der Trangeruch durch den Harzzujaß weniger bemerklich wird

Eine glatte, schön mahagonisarbige Harzfernseise wird solgender maßen hergestellt: 1200 kg Waltalg, 300 kg robes Palmot und 1200 kg helles Harz werden mit 24grädiger Lauge zu einem khaumsfreien Leim gesotten, letterer auf leichten Stich abgerichtet, mt 24grädigem Salzwasser scharf ausgesalzen und die Seise dann der nächtlichen Ruhe überlassen. Um andern Morgen wird die Unterlauge entsernt und der Kern unter Krücken mit heißem Wasser wügend verschlissen. Nachdem die Seise 36 bis 48 Stunden zu Absehen im bedeckten Kessel gestanden hat, wird sie in Formen um 6 Zentner Inhalt geschöpft und darin kalt gekrückt.

Terpentinseise. Die billigste und bequemste Art, die sogenannte Terpentinseise anzusertigen, besteht darin, daß man einer Hargeseise, mag sie auf Unterlauge ober auf Leim Kargesotten sein, nach träglich einige Kilo Terpentinöl zukrückt.

Es werden zwar häufig auch die gewöhnlich abgesottenen Datternseisen als Terpentinseisen verfauft; aber, wenn es fich barn

handelt, daß der Geruch nach Terpentin deutlich hervortreten und die Seife auch als wirkliche Fleckseise benutt werden soll, ist es doch ratsfam, solche Seise für sich anzusertigen; in der Regel kostet sie nicht mehr, sondern noch weniger als die Grundseise.

Eine gewöhnliche Harzternseise wird in eine kleine Form von etwa 10 Zentner Inhalt geschöpft und 12,5 kg in wenig Basser geslöste Kristallsoda, wosür auch allensalls etwas Basserglas genommen werden kann, dazu gekrückt. Wenn alles gut verbunden ist, was man an der teigartig aussehenden Seise erkennt, werden 2,5 bis 3 kg Terpentinöl eingerührt. Die Form bleibt dann einige Stunden uns bedeckt stehen.

Muffijche Sattelfeife. Die echte ruffifche Sattelfeife, Die nicht in Stangen, sondern in Dosen vertauft wird, ift eine Talabargfeife, Die jeder herstellen tann, der ruffischen Talg nimmt, ihn behutsam schmilgt und darin 50 % Sarg loft. Man verseift diese Mischung mit halb Bottafch= und halb Sodalauge (Afcherlange) von 24 B., laft ben Leim absetzen und verschleift ben Kern mit etwas warmem Baffer. Die flare, weiche Geife wird in Dojen ober Käffer gefüllt. Gine gute Sattelfeife in Stangen wird fo bergestellt, bag man 10 Teile Talg, 5 Teile robes Palmol und 31/, Teile helles Sarg gu Rern fiedet, nach Entfernung ber Unterlauge ca. 7 Teile 27 grabige AB= natronlauge und hierauf jucceffive ca. 7 Teile Balmfernol zum Ausftechen der Laugenfraft zugibt. Run fiedet man die Seife dich efch= wegerartig ein, richtet auf fleinen Stich ab und bringt fie bann durch Anfat von 20gradigem Salzwaffer foweit, daß fie fich genugend fluffig zeigt, beim Auffpateln flattert und die Fingerprobe aut näßt.

Sinclair=Seife. Unter bem Namen "Sinclair=Seife" hat eine "englische Kaltwasserseise" viel von sich reden gemacht. Sie hat mit jeder guten Harzternseise konkurrieren können; aber alles andere, namentlich die große Waschfrast, ist ihr nur durch dreiste Reklame angedichtet.

Die vielen Analysen, welche über diese Seise veröffentlicht sind, widersprechen sich, was wohl zum Teil daher kommt, daß solche Seisen nie ganz gleich gemacht werden können, selbst wenn die Fette die gleichen sind. Rur soviel scheint sestzustehen, daß sowohl reine, ungefüllte Kernseise, wie auch mäßig gefüllte unter obigem Namen in den Handel gekommen sind.

Die Seise wird aus 100 Teilen Fett (meist Palmöl) und 60 Teilen Harz zu stroßigem Kern gesotten und letterer in kleinen, 12 bis 13 Zentner haltenden Formen, wie in England gebräuchlich, die zum Erkalten gekrückt. Rur wenn der Kern zu stroßig ist, wird er mit Kristallsodalösung und einigen Prozenten Wasserglas geschlissen, damit er geschmeidiger wird.

In Deutschland wird die sogenannte Sinclair- oder Kaltwassersseise entweder als Harzkernseise aus Talg, gebleichtem Palmöl 20. und 20.0% hellem Harz sabriziert, indem man nach Entfernen der Unterlauge gewöhnlich der Seise noch 4 bis 5.0% venetianischen Terpentin zuset und ihr dann in der Form noch etwas nit Wasserglas gemischte starfe Kristallsodalösung einkrückt, oder sie wird, ähnlich einer kaltgerührten Hausseise, nach verschiedenen Ansähen hergestellt, welche wir an andrer Stelle mitteilen wollen.

Rernseifen auf Leimniederschlag.

Die Darstellung der im Handel jett so allgemein üblichen glatten Kernseisen beruht im wesentlichen auf zwei verschiedenen Siedes methoden, von denen jede ihre Berechtigung hat mit Rücksicht auf die zur Berarbeitung kommenden Fette. Beide Versahren haben den Zweck, alle Unreinigkeiten mit dem überschüssigen Wasser und Altali aus der Seise auszuscheiden und sonach die denkbar reinste Seise zu erzielen.

Das eine Versahren ist das Ausschleisen mittels Wasser der auf Unterlauge gesottenen Kernseisen bis zur Leimbildung und ist angewandt bei allen aus tierischen Fetten, Baumöl, Palmöl und Elein gesottenen Seisen. Das zweite Versahren beruht auf der Bildung eines Leinniederschlages, der dadurch hervorgerusen wird, daß man entweder Salz zusett oder Lauge im Überschuß anwendet, jedoch m beiden Fällen nicht so viel, daß eine vollständige Abscheidung der Seise ersolgt. Dieses Versahren ist nur bei Mitverarbeitung von Kososol oder Palmkernöl möglich und wird teils auf direktem, wils auf indirektem Wege ausgeführt.

Da man heute in Deutschland wohl überhaupt keine abgesetzen Seisen ohne Mitverwendung von Kernöl siedet, letteres sogar saimmer den überwiegenden Bestandteil des Ansahes ausmacht, so wird

allgemein wohl nur das lettere Verfahren angewandt und zwar in der Beise, daß man den ganzen Ansat nehst etwaigen Zusatsetten oder Ölen mit 29 bis 36 grädiger Anatronlauge verseift, je nachdem man mit Damps oder offenem Feuer arbeitet, auf kleinen Stich abrichtet und dann mit 24 grädigem Salzwasser die Seise bis zur Leimabscheisdung mäßig trennt. Die Leimabscheidung mittels eines Überschusses von Ablauge herbeizusühren, ist bei dem gegenwärtig wohl allgemein üblichen Sieden mit reinen Ablaugen nicht sehr empsehlenswert, weil man bei Anwesenheit von etwas zu viel Wasser leicht marmorierte und solche Seisen erhält, die kurz und spröde im Anschnitt sind, außerdem aber nicht gut und rein absehen, im übrigen aber auch größeren Überschuß von ungebundenem Alkali besitzen.

Es ist also, mit Rucksicht auf die gegenwärtig Verwendung findenden fehr reinen Rohmaterialien und vollständig ätenden Laugen am empfehlenswertesten, mit möglichst starten Laugen zu arbeiten, auf leichten Stich abzurichten und mit starkem Salzwasser die Seife leicht zu trennen. Bon der mehr oder weniger forgfältigen Beobach= tung dieser drei Buntte hangt es ab, ichaum= und fleckenfreie helle Seifen mit möglichst wenig Leim zu erzielen, vorausgesett natürlich, daß auch die verarbeiteten Rohmaterialien, sowie das eventuell mit zur Berwendung gelangende Sarz rein und von heller Farbe find. Sollen hingegen duntlere Gette mitverarbeitet werden, jo ift es felbstverständlich richtiger, diese mit schwächeren Ablaugen nebst dem Sarz vorzusieden und als ausgesalzenen Kern der Seife zuzuführen, da solche Fette dann schon teilweise gereinigt und entfärbt werden und jo die helle Farbe der Seife weniger beeinträchtigen. Auch etwa vorhandener Leimkern kann bei foldem Borfud mit eingeschmolzen werden; benn auch er kann durch solches Umichmelzen nur gewinnen.

Es ist gewiß nicht leicht, bei den so häusig wechselnden Konsjunkturen im Ols und Fetthandel ein immer gleichmäßig schönes Fabrikat zu erzielen, um so mehr muß daher der Seisensieder bedacht sein, die Eigenschaften und die besten Verseisungsmethoden aller jesweilig zur Verwendung kommenden Fette und Ole kennen zu lernen, um sie naturgemäß zu behandeln und ihnen sozusagen die beste Seite abzugewinnen.

Es ist deshalb ganz besonders dringend notwendig, die in den früheren Abschnitten dieses Handbuches enthaltenen Beschreibungen über die in der Seisensabrikation angewandten Fette, setten Die, Fettsauren und Harz eingehend zu studieren und sich mit ihnen vertraut zu

machen. Zeber Praktifer, besonders aber der Ansänger, wird daten manchen schäpenswerten Rat und Wint erhalten, und es wird ibn auf Grund der dadurch erlangten Kenntnisse leichter werden, erwage bisher noch nicht verarbeitete Rohmaterialien genauer kennen mit lernen und ihrer Eigenart gemäß richtig zu verwenden. Anch wird er leichter zu beurteilen verstehen, was sich jür seine Zwecke itzut und was sich vorteilhast und nugbringend verarbeiten läßt; andersent aber wird er sich von vornherein darüber klar sein, welche Inter bezw. Die sich troß zeweilig billiger Preise nicht zur Herstellung tadesfreier und gern gekaufter Seisen eignen. Es sei hier unter volling undern z. B. das Rizinusöl erwähnt, das ostmals auch sehr bullig zu haben ist, seiner niedrigen Ausbenten und der aus ihm erzeltm weichen Seisen aber niemals mit Borteil zu Hausseizen zu der wenden ist.

Alle abgesetten Seifen muffen ichmutirei und glangend iem Niemand erflart eine tot ober ichmutig anssehende Zeife fur eine aute, felbit wenn ber Fettfauregehalt einer jolden boher als ber einer blanten, mit Silberftreifen durchzogenen mare. Man mablt baber gum Anjag von vornherein ichnugfreie Bette von möglichit heller Garbe eventuell flatt man fie durch Auffochen mit Salzwaffer. Wenn bas noch nicht genügt, verbeffert man fie noch weiter burch bas oben ichen erwähnte Rernvorsieden. Die gebrauchlichfte Art bes Siedens ift jebed bas birefte Sieden. Es hat ben großen Borteil, bag es ichneller geht: ob es aber immer billiger ift, wie es ben Anichein hat, ift boch iebt fraglich. Im allgemeinen wird heute ungerechtsertigterweise auf du möglichft fcmelle Fertigftellung eines Subes Seife zu viel Bert gelent In 4 bis 5 Stunden, vom Einbringen des Anjages an gerechnet, oft in noch fürzerer Zeit, foll er fertig fein, oft vielfach natürlich mit ten Erfolge, daß nach ca. 14 Tagen die größere Salfte, oft aber auch bit gange Seife als nicht gang gelungen wieder gurud in den Reffel tommt Siedet man mit reinem Material und farten Laugen, fo ift ja bie gange Sache ungemein raich zu erzwingen; jedenjalls aber ift in langeres, ruhiges Sieden mehr zu empfehlen, ba die Berfeifung bane inniger und grundlicher por fich geht und die Seifen auch beffer und haltbarer ausfallen.

Der gange Siebevorgang ist ein chemischer Prozes, ber fich um fo vollkommener vollzieht, je mehr man ihm Zeit zur vollsiandig Entwicklung läßt. Selten wohl sind diesenigen Seisen bie ichomen, bie am schnellsten fertig sind, und gang unzweiselhaft ist bas Sokommen so vieler Seisen, die nach verhältnismäßig furzer Zeit besonders an der Oberfläche ungebundene Fettsäuren ausweisen, mit auf Rechnung des schnellen Fertigmachens zu setzen.

Wenn nun auch, wie schon erwähnt, das direkte Sieden gegenwärtig kast allgemein bevorzugt wird und bei Ansähen, die ganz oder fast ganz aus Kokos- oder Palinkernöl bestehen, auch entschieden gerechtsertigt ist, so können doch wieder auch Zeiten kommen, wo andere Fette bezw. Die billiger als Kernöl einstehen, z. B. Kammsett, Knochensett, Erdnußöl, Kottonöl u. dergl. Man wird dann naturgemäß solche Fette in größeren Mengen als Zusaß heranziehen, und es ist dann jedensalls richtiger, solche Fette vorzusieden, weil man in diesem Falle nicht allein hellere, sondern auch seitere Seisen erhält. So gesottene Seisen halten sich außerdem auf Lager besser und bleichen leicht nach.

Be nach der Art der betreffenden Zusapfette find die Mengen gang verschieden, die man anwenden barf, da die größere oder geringere Festigkeit der Seise davon abhängt und anderseits auch bas leichte Schäumen, das allen Rotos= und Palmternölfeifen eigen ift, burch zu große Bufage anderer Fette herabgemindert wird. Go laffen fich 3. B. aus gutem Rindertalg fehr ichone, feste und gut aussehende Seifen mit Bufagen von nur 10 bis 12% Kernol anfertigen; in Konsumentenfreisen find aber trot des sparsamen Berbrauches folche Seifen nicht beliebt, weil sie zu wenig schäumen. Obgleich guter Talg fast immer höher im Breife steht als Balmfernol, so konnten boch zuweilen Umftande eintreten, die eine stärkere Berarbeitung von Talg wünschenswert machen. Auch in biesem Falle wird man gut tun, die Anfage jo gu halten, bag immerhin 50% Rernol in ihnen enthalten find. Das gilt auch dann, wenn Knochenfett, Kammfett ober abnliche Fette mitverarbeitet werben. Sollen ober durfen Die Seifen Barg enthalten, wie g. B. Dranienburger ober Bargternfeifen, dann läßt sich der Kernölzusat auch wohl bis auf 25% herabsehen, eventuell laffen sich von Talg und 15 bis 20% Harz auch ohne Rernolzufage noch ziemlich gut ichaumenbe Seifen anfertigen; aber bas, was ber deutsche Konsument inbezug auf leichtes Schäumen verlangt, ergeben folche Zusammenstellungen nicht. Man wird daher gut tun, Unfage mit weniger als 25% Rernol nicht zu versieden, wobei bie Harzzusätze nicht in Betracht kommen. Immer aber wird man bei ftarferer Mitverwendung von Talg oder talgartigen Fetten gut tun, Diefe porber in Kern zu sieben, weil bann eine beffere Berfeifung

und, was namentlich bei weicheren Fetten sehr in Betracht zu ziehen ist, eine festere Seife erzielt wird.

Scheint es bes billigeren Preises wegen geboten, Kottonöl oder Erdnußöl mit zu verarbeiten, so verwende man davon nicht mehrals 33 % mit Rücksicht auf die Festigkeit der Seisen; bei solchen mit Harzzusaß empsiehlt es sich sogar, den Zusaß solcher Die auf 25 % einzuschränken.

Ebenso verhält es sich mit Zusäten von Leinöl in Zeiten, we letteres besonders billig ist.

Rottonöl und Leinöl sind trodnende Dle, gang besonders das lettere. Seifen mit folden Rufagen ergeben niedrige Ausbeuten und unterliegen der Gefahr, nach fürzerem ober langerem Lager erft gelb und später braunfledig zu werden. Sehr oft ift bie Meinung verbreitet, daß man sich durch kräftige Abrichtung ber Seifen gegen dieses Belb- und Braunfleckiamerden schützen könne; bas ift indenen irrig; denn wenn man langere Pragis in der Berarbeitung diefer Dle besitt, findet man, daß gerade die mäßig bis schwach abgerich teten Seifen am längsten sich halten, ehe die Fleckenbildung eintritt, wohingegen die fraftigere Abrichtung diese Bilbung in beichleunigter Beise zu begünstigen scheint. Bon beiden vorgenannten Dlen am empfindlichsten in dieser Beziehung zeigt sich bas Leinöl, ebenso wie cs die niedrigften Ausbeuten ergibt, mahrend das Rottonol, das gegenwärtig in vervollkommneterer Beife als früher gewonnen wird, in dieser Beziehung weniger empfindlich ift.

Es lassen sich daher die besseren Marken desselben, und zwar vorzugsweise die aus entschälter Saat gewonnenen Dle, in beschränktem Maße mit zur Ansertigung abgesetzer weißer Wachskernseisen heranziehen. So würde beispielsweise ein Ansat von 2 Teilen Palmkernöl und je 1 Teil gutem weißen Talg und amerikanischem Kottonöl aus entschälter Saat eine schöne weiße Kernseise ergeben. Man würde zu diesem Zwecke den Talg nebst dem Kottonöl mit 15 bis 18 grädiger Ablauge in Kern vorsieden, auf kaum bemerkbaren Stich abrichten und aussalzen. Nach Entsernung der Unterlauge hätte man die zur Berleimung des Kernöles benötigte 24 bis 25 grädige Ablauge dem Kern zuzugeben und je nach den gegebenen Verhältnissen mit Feuer oder Danups anzusieden. Beim Sieden mit Damps, wobei immer etwas Wasser zu verwenden und zwar 27 bis 28° B. stark. Bei der Laugenberechnung empsichtt es sich, immer von dem Verbrauch

429

an kauftischer Soba auszugeben; man kann fich bann bie Laugen nach Belieben einstellen, wie man fie zu brauchen gebenkt. Man kann dabei so rechnen, daß 100 kg irgendwelcher Fette 17 kg taustischer Soba zur Verseifung benötigen, ein Quantum, bas sogar bei Verarbeitung von Kotosol noch einen tleinen überschuß von Alkalinität ergibt, mährend Talg, Erdnuköl, Rottonöl und andere Fette sogar noch einen größeren Minderverbrauch an Alkali craeben. Sat man ben Kern mit ber Lauge zum Sieden gebracht, so gibt man allmählich das Kernöl zu, so daß immer erft Berseifung eintritt, ebe man ein weiteres Quantum zugibt. Man permeibet so die ploklich eintretende starte Berseifung großer Mengen von Kernöl und bas bamit verbundene starke Steigen. Ift alles DI im Reffel und vollständiger Berband eingetreten, so muß eine ruhig siedende Seife sich im Reffel befinden, der Stich darf nur gang makig fein, wobei die Seife tropbem guten Druck und genügende Festigkeit zeigen muß. Trennt man jest in diesem Stadium die Seife mit starkem, 24 gradigem Salzwasser vorsichtig nur so weit, bag man die Abscheibung des Leimes vom Kern bemerken kann, so muß man schone, reine, aut abgesette und fleckenlose Seife vom Ropfe bis auf den Leimboden erhalten.

Schaumige und schmutssleckige Seisen sind immer ein Beweis das für, daß sie zu kräftig abgerichtet waren, woraus sich dann wieder die Notwendigkeit einer stärkeren Trennung mit Salzwasser ergibt. Bollsständig kaustisch gesottene Seisen bedürfen keines überschusses an Alkali, wenigstens nicht eines mit der Zunge bemerkbaren. Je genauer man in dieser Beziehung das richtige trifft, um so weniger Salzwasser braucht man zum Trennen der Seise, und um so mehr schaums und schmutzeie erhält man sie.

Alle träftig und auf Stich abgerichteten Seisen entbehren, wenn rein kaustisch gesotten, der Flüssigkeit und Beweglickeit. Sie sind zähe, leimig und dickslüssig, lassen aus diesem Grunde Schmut und farbende Teile nicht oder nur ungenügend nach unten sallen und sind aus diesem Grunde besonders dann sehr schmutz und buntsleckig, wenn zum Trennen viel Salzwasser verbraucht wurde, was aber wieder zur Notwendigkeit wird, wenn mit schwachen Laugen auf kräftigen Stich abgerichtet wurde. Bei den heutigen reinen Ablaugen sind die Bedingungen zur Erzielung vollendet schöner abgesetzer Seisen darin gegeben, daß man nicht nit zu schwachen Siedelaugen arbeitet und daß man die Abrichtung nur auf das unbedingt nötige

Duantum an Lauge beschränkt und mit dem Berbrauch an Kochstebenso versährt. Wan geht dabei immer von der Erwägung aut daß zwar alle Fette einer vollständigen Sättigung mit Alkali bedürfer, um, gut verdunden, brauchbare und haltbare Seisen bilden zu tönner, daß aber ein größerer Überschuß von unverhundenem Alkali nicht um überschiftigig, sondern geradezu nachteilig ist, weil er der Seise nur mechanisch beigemengt bleibt und deshalb Störungen verursacht. Ale größeren Überschuß aber müssen wir beim Sieden mit reinem Anatron unbedingt derartige Mengen bezeichnen, die man merkbar wir der Zunge als Stich verspürt.

Nach diesen allgemeinen Bemerkungen wollen wir und bas Sieden einer Seife aus den vorgenannten Materialien etwas abm vergegenwärtigen, indem wir die einzelnen Operationen, die dabri nötig sind, der Reihe nach durchnehmen.

Bachsternseise. Rehmen wir an, es foll ein Ansag von 5000 kg

1250 kg Rindertalg, 1250 = Kottonöl aus entschälter Saat, 2500 = Kernöl

besteht, zu glattweißer Bachsternseife verarbeitet werben, fo lojen wit ba 100 kg Ol und Gett 17 kg taustischer Soba gur Berfeifung benötigen, gunachst 50 × 17 = 850 kg faustische Soba auf. Da eine Trommel Agnatron gewöhnlich 250 bis 300 kg Soba enthält, fo wurden 3 Trommeln genugen. Wir lofen indeffen vorforglich var Trommeln auf, damit wir für eventuelle Falle immer einen ge wiffen Borrat von Aslauge besigen. Bir ermitteln zunächn bas Bewicht ber einzelnen Trommeln und bringen fur jede Trommel it 10 kg Tara in Abang. Das erhaltene Rettogewicht, nehmen wu an 1125 kg, multiplizieren wir mit 2, was 2250 kg ergibt. De Trommeln, von denen wir mittels Meigel einen Boden entfernet laffen, mahrend am zweiten Boden ber Berichlugbedel ber Eingut öffnung beseitigt wird, werden mittels Flaschengug in ein letel Laugenreservoir gehoben. Da I kg laustische Soba beim Aufloir im Baffer 3 kg Lange von 38 B. ergibt, jo laffen wir auf die Sobatrommeln 2250 kg faltes Baffer bringen und laffen alles ibn Nacht fieben. Um andern Morgen bat fich die Goda aufgeloft, und wir laffen bie leeren Blechtrommeln herausziehen und bie erhalten Lange tüchtig umfruden. Da ergibt fich bann, bag wir 3375 ke

taujtische Lauge von 38 0 B. besigen. Da wir jum Bersieden von 250 kg Tala und Kottonöl 125 kg 38 gradige Lauge benötigen, fo beingen wir dieses Quantum in ein zweites Reservoir ober in einen beweglichen eifernen Reffel, den wir neben den Siedekeffel ftellen. Nun geben wir der Lauge soviel Wasser, daß fie auf 15 bis 16 0 B. Bon diefer Lange bringen wir ca. 50 kg in den Giebeteffel und geben, wenn wir mit freiem Feuer fieden, ein gleiches Quantum Baffer mit hingu. Run bringen wir den Tala nebit dem Rottonol in den Reffel und laffen anfeuern, eventuell offnen wir bas Dampfventil. Bahrend bes Schmelgens ber Fette verbinden fie fich gleichzeitig mit ber Lauge, und wir konnen nach turger Beit weitere 50 kg Lauge zugeben. Wir feuern oder dampfen nun weiter langere Zeit, bis ein eigenartiges Buffen der Fettmaffen uns aufmertiam macht, daß weitere Laugenzugabe notwendig ift. Wir geben jest weitere 50 kg nach und so fort, bis eine gut verbundene leimige Seife im Reffel fiedet. Wenn wir noch einen Reft von 100 bis 150 kg Lauge gur Berfügung fteben haben, feben wir uns die Seife auf bem Probespaten genauer an und werden bei einiger übung leicht ertennen lernen, ob fie mit Alfali nahezu gesättigt ift, oder ob fie noch eines größeren Laugenquantums bedarf. Wir find indeffen febr vorfichtig und wollen feine Seife, die einen auf der Bunge bemerfbaren Stid zeigt. Sollte bies einmal vorkommen, fo neutralifieren wir Diesen Stich wieder mit ca. 100 kg Tala, ben wir für folche Fälle vom Ansak zurudließen. Inzwischen haben wir uns etwas trodenes Salg gurechtgestellt und ftreuen es allmählich in den Reffel über die fiedende Seife. Wir beobachten dabei feine Birtung auf die Seife und seben, wie lettere zu reißen beginnt und wie fich die Unterlange ausicheidet. Diese muß vollkommen klar bleiben, sie barf fich nicht trüben ober beim Erfalten gallertartig werben. Bare letteres ber Fall, jo ware dies ein Beweis dafür, daß noch ungebundenes Alfali in der Seife fich befindet, und es mußten noch ca. 50 bis 100 kg Talg ober Kottonöl in den Kessel kommen und mitversotten werden.

Run muß die Lange unbedingt klar werden und darf sich nicht leinig zeigen. Ein Leinigwerden der Unterlaugen ist stets auf einen Gehalt derselben an ätzenden oder kohlensauren Alkalien zurückzusühren und kann nur durch Aussieden mit Fett oder Fettsäuren, nie aber durch starkes Aussalzen behoben werden.

Rachdem wir endlich flare Unterlauge feststellen, laffen wir die Seife etwa zwei Stunden lang ohne Feuer oder Dampf ruhig fteben,

mahrend welcher Beit fich die Unterlauge ju Boben fest. Saben ber einen zweiten Reffel, jo bereiten wir biefen vor. Sauber muß n felbitverftandlich fein, und wir bringen die gur Berfeifung des Bairfernoles notige Lange in benfelben; es find bies 1250 kg por 38 ° B., welche wir mit Baffer auf 25 bis 27 ° B. ftellen. 30 awischen ist der Kern im nebenstebenden Ressel giemlich Laugenim ab worden, und wir laifen ihn porfichtig abichovien und in ben weite Reffel bringen, ben wir gleichzeitig anfeuern laffen. Bir geben nat ab und zu ein Quantum Kernol mit hinein und taffen es mit bebinden, folange, bis alles verfeift ift und die Seife felbft im Rend ruhig und, ohne auffallend zu fleigen, fiedet. Etwa porhandene Leimfern hatten wir ichon während des Borfiedens und Ausjalus bes Rernes Diefem jugegeben. Wenn bie Geife nun rubig nebet, in bag man glauben fann, alles Rernol fei gehörig verfotten, fo print man die Abrichtung. Ein gentter und erfahrener Seifenfieber mut ichon am Griff und Fingerdrud einer abgefühlten Geifenprobe bem teilen fonnen, ob die Seife genngend abgerichtet, oder ob fie noch m schwach ift. Der Anfanger wird aber porerit noch die Aunge m Silfe nehmen muffen, um feitstellen zu tonnen, ob und wiediel ab richtung vorhanden ift. Sat er fich bamit vertraut gemacht, dann muß er, ebenjo wie auch der erfahrene, altere Fachmann anfangen m forrigieren, fei es, daß er noch Lauge zugeben muß, oder fei es, bat er den vorhandenen zu ftarfen Alfalinberichuf mit Ol ober Fett aus fticht. Spurt er beutlichen Zungenstich, fo muß er fogleich 100 bis 150 kg Dl zugeben und gut, wenigstens eine halbe Stunde lene persieden lassen. Ift dies geschehen, so probiert er wieder, so land bis jeder Stich verschwunden ift.

Nan nimmt er zu den weiteren Broben Bhenolphtalein sollse. Dieses ist in Apotheten und Drogenhandlungen als Löianstäuflich und wird eventuell auf Berlangen angesertigt. Diese Losus hat man in einer kleinen Glasslasche siets bereit stehen. Sie ist an und für sich sarblos, särbt sich aber, mit Alkalien zusammengebrack rot. Läßt man einen Tropsen dieser Lösung auf die Oberstäde einer zu untersuchenden Seise sallen, so särbt sich diese ber einen etwaigen Alkaliäberschuß blutrot, bleibt aber sarblos, wenn noch abrichtung sehlt. Man kann also mit Hikali gesättigt, wern noch abrichtung sehlt. Man kann also mit Klkali gesättigt, oder ob von kepterem schon ein Aberschuß vorhanden ist. Sin mit diesem Reagens nachweisbarer Alkaliäberschuß genügt als Rachweis der genügender

Abrichtung. Wenn allerdings hier und da noch mit Aicherlauge gessotten wird, so ist diese Probe nicht zuverlässig, da auch kohlensaure Alkalien darauf reagieren, und ebenso ist diese Probe für Schmiersseisen nicht anwendbar; für unsere Zwecke genügt aber der Nachweis der Abrichtung mit vorgenannter Lösung, weil wir rein kaustisch gesarbeitet haben.

Wir lassen nun die Seise noch ca. 1 Stunde lang sieden, um uns zu vergewissern, daß der vorhandene Laugenüberschuß sich nicht wieder versotten hat, weshalb wir die beschriebene Probe noch mehrmals vornehmen. Bleibt das Resultat unverändert dasselbe, so sangen wir an, mit 20 grädigem Salzwasser die Seise zu trennen. Wir werden nur sehr wenig brauchen; denn da die Seise nur geringen Alkaliüberschuß hat, so geht sie leicht aus dem Verband und setzt den Leim ab. Es werden also ca. 250 bis 300 kg 20 grädiges Salzwasser genügen, um ein vollständiges Absehen zu erzielen.

Schöpfen wir die Seife nach etwa einstündigem ruhigem Stehen aus und bedecken sie gut, während wir die Form mit Matraten umhüllen, so erhalten wir eine reine, glatte Seise dis auf den Leimsboden. Lassen wir sie aber 24 Stunden gut zugedeckt im Ressel, so können wir die reine, klare Seise vom Leim herunterschöpfen und werden, wenn dies vorsichtig geschieht, eine Form Seise nach dem Erkalten sinden, die beim Anschnitt vom Kopf dis auf den Boden brauchbar ist. Den im Ressel verbleibenden Leim sieden wir mit ca. 200 dis 250 kg Fett oder Talg aus, worauf wir, ohne weiter Salz anwenden zu mussen, klare Unterlaugen erhalten, die sehr rein und glyzerinhaltig sind, sodaß wir guten Absat bafür sinden.

Gewöhnlich beträgt der Glyzeringehalt der Unterlaugen so beshandelter Seifen zwischen 7 bis $8^{\,0}/_{_0}$, je nach den angewandten Fetten resp. ihrem Glyzeringehalt.

Das Sieden aller Seisen auf abgesetztem Wege, welche Harz entshalten, wird ebenfalls, wie vorbeschrieben, ausgeführt, nur mit dem Unterschiede, daß das Harz ebenfalls im Kern mit versotten wird, da es sich dadurch schon einigermaßen mit entfärbt und Schmutz und färbende Teile sich dabei auswaschen. Hat man keine Fette resp. Dle vorzusieden, so kann man auch den ganzen Ansat direkt verarbeiten und sertig machen; man verwendet indessen 30grädige Ählaugen, behandelt aber das Abrichten, Trennen der Seise usw. wie oben beschrieben.

Die Ansprüche, welche an eine weiße Kernseise in Bezug auf die mehr oder minder weiße Farbe gemacht werden, sind in den ver=

schiebenen Teilen des deutschen Baterlandes oft recht weit ausenandergehend. In manchen Gegenden wird ein ganz besonderer Ban auf eine sast schweesische Jarbe gelegt, während die Kundschaft ander Gegenden weniger fritisch und auch mit einer erwas gelblicher Seise zufrieden ist. Die weißesten Seisen erhält man unbedingt dam, wenn man in der Lage ist, Hammeltalg und Kotosöl zu verarbeurz was freilich aber nur möglich ist, wenn entsprechende Breise sur sollte Seisen gezahlt werden. Solche Rohmaterialien ergeben aber aut Seisen, die leicht reißen; man kann dem aber vorbeugen, wenn man etwas weißes Kottons oder Erdnußöl mit in den Ansatz ninnnt, puwelchem Zwecke schon 10 bis 15 % eines der beiden Ole genügen.

Gin berartiger Anfat fonnte bestehen aus:

15 Teilen Ol (Erdnuß= oder Rottonol),

45 = Hammeltalg,

40 = Rofosöl.

Auch aus Ansähen von Rindertalg und Palmternöl, je un Hälfte, lassen sich schöne weiße Seisen erzielen. Bedingung ist dabe natürlich, daß der Talg seisch und weiß ist. Hat man schönes, belles Kammsett, Schweinesett oder amerikanisches weißes Knochensett, so läßt sich auch von solchen Fetten an Stelle von Talg ein Teil mid verarbeiten; immerhin aber bleibt Talg neben Kokosöl und Bolmsternöl das beste Rohmaterial zur Erzielung seinster weißer Seisen

Eine ganz besonders schöne und weiße Kernseise erhält man nach folgendem Berfahren bei Berarbeitung von Talg und Palmternöl: Der Talg wird zunächst mit 12 dis 15grädiger taustischer Sodalause verleimt und gut versotten, ganz schwach abgerichtet und ausgesalzen woraus die Unterlauge entsernt wird. Nun bringt man soviel taustische Sodalauge in den Kessel zum Kern, wie zum Bersieden det Kernöles ersorderlich ist, und zwar in Stärke von 25° B. Kan siedet mit dieser Lauge den Kern durch, bringt dann allmählich det Kernöl zu und richtet auch dieses nur auf mäßigen Stich ab, woraus man wieder aussalzt und die Unterlauge entsernt.

Bu dem ausgesalzenen Kern bringt man soviel Wasser, dos sie sich verleimt und als dunne, start verschlissene Seise hochsiedet. Se behandelte Seise, wenn nicht zu träftig abgerichtet, besitzt die Jaho keit, alle ihr noch innewohnenden etwaigen leichten Schmupteile in der Leim sallen zu lassen ober in die leichte Schaumdecke auszulichen Steht eine berartige Seise gut gedeckt über Nacht im Ressel, so hat

man am andern Morgen nur die obenauf besindliche leichte Schaum-haut abzunehmen und den darunter liegenden transparenten Kern vorsichtig vom Leim abzuheben, um beim Anschnitt eine dis auf den Boden reine, tadellose Seise, durchsett mit Kernsasern und Silbersluß, vorzusinden. Es ist allerdings nicht jedermanns Sache, soviel Arbeit auf eine einzige Seise zu verwenden; indes macht sich die gehabte Mühe reichlich durch das Mehr von verkaufssähiger erstklassiger Seise bezahlt, die man so erhält im Gegensatz zu einer mit weniger Sorgssalt und Zeitauswand hergestellten, die dafür mehr Abschnitte und Leimboden enthält und außerdem noch grauer und weniger weiß ausfällt.

Dranienburger Kernseise. Die sogenannte Oranienburger Kernseise, vielsach auch Oleinseise genannt, ist eine glatte Harzfernseise, die meist in recht heller, wachsartiger, gelblicher Farbe verlangt wird. Es dürsen deshalb nur die hellsten Sorten französischen oder amerisanischen Harzes Berwendung sinden und auch nur solche Fette, die recht helle weiße Seisen geben, wie weißes Palmfernöl, Talg, Baumswollsaatöl, weißes Olein, Schmalz oder schmalzartige Fette, helles Knochensett u. dergl. Empsehlenswert ist es, wenigstens zwei Orittel des Fettansaßes Palmsernöl, das andere Orittel von oben angessührten Fetten zu nehmen.

Paffenbe Anfage find z. B .:

600 kg Palmfernöl,

200 - Talg oder helles Anochenfett,

100 = Rottonöl, Leinöl ober helles Dlein,

180 bis 225 - helles Harz (also 20 bis 25 % des Fettes)

ober:

200 kg Rernöl,

100 = Fette (Kammfett oder helles Knochenfett),

100 - Kottonöl ober Leinöl.

60 bis 80 - helles harz.

Es kann bisweilen vorkommen, daß Partien von Kokosöl billiger einstehen als Kernöl. Wenngleich es sich in diesem Falle wohl sast immer nur um alte, viel freie Fettsäuren enthaltende Öle handelt, so eignet sich doch tropdem das Kokosöl sehr gut zu abgesetzten Seisen und verdient bei gleichen Preisen vor Kernöl den Borzug, weil es gestattet, etwas mehr weiche Fette bezw. Dle mitzuverarbeiten, ohne

daß die Seisen deshalb weicher ausfallen. So wurde man 3 & nach folgendem Ansage ein ganz gutes und zwar sowohl helles els auch festes Broduft erhalten:

200 kg Kotosöl, 100 = Leinöl ober Kottonöl, 45 = helles Harz.

Leinöl und Kottonöl lassen sich nur gut verarbeiten, wenn mat außerdem noch Fette im Ansah hat, die an und für sich sestere Sein ergeben, wie Kotosöl, Kernöl, Talg u. dgl. Außerdem ist ihre Ruverwendung nur dann empsehlenswert, wenn die Preise sehr nieden sind, weil die Ausbeuten an Seise nicht unerheblich hinter den anderer Fette zurückstehen, was in noch viel höherem Maße bei Buarbeitung von Rizinusöl der Fall ist, das außerdem noch sehr weide Seisen ergibt, sodaß seine Mitverwendung absolut unlohnend sie.

Alle Abfälle, insbesondere etwaige Schaumtöpfe, sowie Ausiat vom Leimniederschlag vorhergehender Sude gleicher Seife werden in den Kessel gebracht und auf einer Lauge von mindestens 20 bis 30° B. durchgesotten, sodaß aller Schaum verschwinden muß. Det Laugenquantum zum Ansieden berechnet man auf die ungesähre Höller des Ansahes. Alsdann wird mit dem Palmfernölansah vorsichtig de Berbindung herbeigesührt. Den größten Teil des Harzes halt man, etwas klargestoßen, bereit, die Berbindung zu besördern; sie tritt sosort ein, wenn ungesähr die Hälste des Harzes noch zugegeden wird Auch wird einem allzuhestigen Steigen beim Eintritt der Berbindung durch das Harz wesentlich vorgebengt. Judem hat man Laug bereit, um ein Übersteigen zu verhindern. Borsicht ist bei der Berbindung mit so starfer Lauge immerhin geboten.

Sobald die Berbindung herbeigeführt ist und die Masse ruhb und gleichmäßig siedet, gibt man nach und nach die noch sehlende Lauge zu nebst dem Rest des Ansabes, also die flüssigen und tals artigen Fette, dis die Seise die und kraus, eschwegerartig, sedoch mit merklichem Stich siedet. Bei mäßigem Feuer läßt man alsdann noch das sehlende Harz zergehen und richtet danach wieder auf guten algeschmack ab. Jest wird die Seise bei einer Durchschnitzslauge ook ca. 30° B. kaum noch übermäßig die sieden; denn se mehr wat harz hierbei verarbeitet, besto dünner sallen die Seisen aus, und besto stärkere Lauge ist gegen das Ende des Siedens ersorderlick ohne dass ein weiteres Nachsalzen oder Trennen mit etwas dar

erforderlich ist — ein geringer Laugenüberschuß, der sich an der Junge und durch trübe, blinde Streisen auf dem Spatel bemerklich macht, genügt zur Abscheidung eines Leimniederschlages. Sollte indes die Seise etwas zu dick und schwer sieden, so dienen schon einige Eimer Wasser, schwache Lauge oder Salzwasser, um die Seise merklich zu lockern und dünner zu machen. Ein leichtes, lockeres Sieden, ähnlich einer nicht zu übermäßig eingesottenen Eschweger Seise, ist das Kennzeichen des Fertigseins. Das Feuer wird entsernt, um es nicht zu lange nachwirken zu lassen, der Kessel einige Stunden zusgedeckt und die Seise alsdann noch heiß gesormt. Die Formen bleiben zwei Tage gut zugedeckt stehen, sodaß sich der Leim gut abzussehr vermag.

Im Ressel verbleibt, auf diese Weise gesotten, kaum ein Schöpfer tief Leim, der mit etwas Dlein oder Anochensett ausgesotten und dann ausgesalzen, sehr wenig Unterlauge abgibt. Je zäher und sester ein solcher Leimniederschlag ist — was man erreicht, wenn man soviel wie möglich Salz vermeidet und nicht übermäßig scharf abrichtet —, desto mehr kann man auf gutes Absehen in der Form rechnen. Einen solchen Leimniederschlag kann man kalt wie Leder von der daran besindlichen Kernseise abziehen. Lettere ist alsdann bis dicht über dem Leim rein und verkäuflich.

Eine so gesottene Seise wird nie Schaum zeigen, da der Schaumsbildung von vornherein durch Anwendung genügend starker Lauge vorgebeugt ist. Es ist deshalb weit dienlicher, zu Ende des Siedens etwas Wasser oder schwache Lauge nachgeben zu müssen, als vielleicht stundenlang nachdampsen zu müssen, wodurch der Schaumbildung nicht immer vorgebeugt werden kann. Ferner bietet dies Versahren den Vorteil, sich nicht mit großen Wengen Leimniederschlag von einem Sud zum andern herumschleppen zu müssen, wie man es häusig selbst noch in solchen Siedereien sindet, in denen wöchentlich große Wengen dieser Seisen angesertigt werden. Ferner gestattet es, in verhältnismäßig kurzer Zeit große Sude sertig und tadellos herzusstellen ohne Damps, nur auf freiem Feuer.

Alle diese, zum größeren Teil aus Kernöl gesottenen Seisen haben eine zähe, aber schöne, glänzende Kernfaserbildung; sie lassen sich nur mit gutkonstruierten Schneibemaschinen regelmäßig zerteilen und machen beshalb eine derartig gute Maschine für den Großbetrieb unentbehrlich.

Die Ausbeute inklusive der aus dem Niederschlag gewonnenen Kernfeife ergibt ca. 150 %, Harz als Fett gerechnet, und durfte nur um

weniges dadurch sich erhöhen, daß Talg, Palmöl oder gute, idende artige Fette in wesentlicheren Berhältnissen zum Ansab gelangen; hagegen dürste sie durch mehr stüssige Pslanzensette, wie Lembl mit Baumwollsatöl, sich etwas verringern.

Auch sonst ist ein größerer Ansat von Leinöl und Bandwelssatöl zu Dranienburger Kernscisse auf das Sieden und den Aussall en Seise nicht ohne Einstuß. Rimmt man, wie es wohl häusig geschicht nur Kernöl, vielleicht 75 %, und 25 %. Bandwollsaatöl als Janansat oder auch soviel Leinöl, so siedet die Seise dei der gleiche Laugenstärfe ungleich dünner, sie muß also noch nachgedampst werder oder es muß etwas stärfere Lauge zum Fertigsieden angewand werden. Trop alledem bleibt sedoch ein größerer Leinmiederschlag, de Seise sällt etwas weicher aus und bleibt auch weicher, nachdem is scho gut getrochnet ist. Leinöl ist besonders empsindlich sur Saloder Laugenüberschuß, insolgedessen sich mitnuter anstatt des Limbodens ein Laugenboden in der Form bildet und nasse Flecke in die Seise entstehen.

Bielfach wird auch nach folgendem Berfahren gearbeitet, das aber viele Nachteile mit sich führt:

Das Harz wird mit den Absällen auf der Lange aufgelöst und dann das Fett darauf vollständig verseist. Hierauf wird ausgesalzen bis die Unterlange klar abläust, der Kessel einige Zeit der Ruk überlassen und die Salzlauge abgepumpt oder durch ein Ablassem entsernt. Durch Schleisen mit heißem Basser wird alsdann die Seise wieder soweit zusammengezogen, daß sich Leim bildet, der nach einige Ruhe sich sehr, sodaß die Kernseise oben abgenommen werden tann Auf diese Beise erhält man selten eine schaumsreie Seise und überdies sehr viel Leimniederschlag, sodaß es überslüssig zit, eine so wrationelle Siedemethode weiter zu erörtern.

Sarzternseisen. Mit dem Namen "Harzternseisen" bezeichmen man häusig Seisen, die ebenso wie die Dranienburger angesenst werden, in der Regel aber mehr Harz, dis zu 30%, enthalten wit rohem Palmöl rot gefärht werden. Auch läßt sich zu diesen Seise etwas dunkleres Harz verarbeiten. Meistens oder wenigstens in viele Fällen betrachtet man diese Seisen als Objekte, die es gestamm dunklere Fette, etwaigen Sat von bessern Fetten, sowie Leimbod der Oranienburger und sonssige dunklere Absälle mit unterzubringen da die Farbe des Balmöles vieles verdeckt. Doch dars man mit der

Bermendung folder Abfalle nicht zu weit gehen, ba auch bier vom Bublitum Bert auf möglichit belle und reine rote Farbung gelegt wird. Man findet daber dieje Seifen vom hellften Gelb bis gum tiefften Rotbraun im Sandel, und es werben entsprechende Breife dafür gezahlt. Im allgemeinen ist es leichter, jowohl für hellere Dranienburger, als auch für hellere Sargfernseifen entsprechend hohere Breije ju erzielen, als duntle Qualitaten beider Gattungen für niedrigere Das Sieden ber harzfernseifen ift gang analog Preise abzuseten. dem der Dranienburger; doch bevorzugt man gur Berftellung der erfteren mehr folde Wette, Die festere Seifen ergeben, wie g. B. minderwertigeren, weil dunkleren Talg, Kernöl und Knochenfette festerer Konsustenz, wegen bes höheren Barggehaltes diefer Seifen. Die Farbung der Seifen wird mit 5 bis 15% Balmol, vom Fettanfag gerechnet, ausgeführt. Mehr anzuwenden ift nicht ratfam, da jonft beim Berbrauch ber Seife leicht die Bafche nich farben murbe.

In die Kategorie dieser Seisen gehört auch eine besondere Abart berselben, die aus helleren Materialien hergestellt, mit ca. 10 bis 12 % Harz gesotten, schön rotgelb gesärbt, unter dem Namen Kalt-wasserseise in Etisetten verpackt, zu besseren Preisen noch hier und da Abnehmer sindet.

Die Vermehrung der Rernseifen.

Eine erhöhte Ausbente wird bei den Kernseisen bekanntlich durch Schleifen erhalten, indem die Seise bei dieser Operation einen Teil Basser ausnimmt. Der durch das Schleisen der Seise erteilte Bassergehalt dars aber eine bestimmte Grenze nicht überschreiten, da sonst die Seise zu leimig und weich wird, sie, wie man sagt, "überschlissen" ist.

Seit einiger Zeit hat man in verschiedenen Seisensabriken angejangen, besonders die auf Unterlaugen klar gesottenen Kern- und Harzkernseisen durch Einkrücken verschiedener Surrogate künstlich zu vermehren oder, wie der technische Ausdruck dafür ist, zu "füllen" und so die Ausbente beträchtlich zu erhöhen. Durch solche künstliche Bermehrungen büßen die betreisenden Seisen zwar nicht viel an Festigkeit und Waschigkeit ein, erhalten aber ein völlig blindes Ansehen.

Bei folder fünstlichen Bermehrung der Kernseisen mußte natürlich hauptsächlich darauf gesehen werden, passende Bermehrungsmittel zu erhalten, die besonders die Gigenschaft besitzen, nicht das Anjeben ber Seife itarf zu ichabigen, auch nicht ichnell auszutrocknen. besonders zweckentsprechende Füllungsmittel haben sich Bafferglas, Sodalojung und Talt bewährt, und sie finden jest einzeln oder am besten gemeinschaftlich Verwendung zur Vermehrung der Kernseifen. Basserglas, allein angewandt, hat zwar die Gigenschaft, einer damit vermehrten Seife im frifden Ruftande ein gutes Unfeben zu verleiben und sie por zu schnellem Austrocknen zu bewahren; trocknet aber eine mit Bafferglas gefüllte Seife erft ein, jo wird fie unansehnlich und steinhart. Um besten nimmt man eine 24 bis 28arabige Bafferalaslösung, die man sich so berftellt, daß man 38gradiges Natronwasser glas mit 2grädiger Sodas oder Pottaschlauge verdünnt. Gine nur burch Sodalojung vermehrte Rernseise trodnet bagegen ftart aus, mahrend wieder Talf, aut verteilt, vor zu startem Austrochen und hartwerden der Seife ichutt, ihr aber ein trüberes Anjeben verleiht. Gemeinschaftlich verwandt, wirken die Stoffe fich gegens seitig erganzend, und ift eine vorteilhafte Fullungstomposition aus Bafferglas, Sodalöfung und Talk, welche zu allen Kernseifen voffend. Berwendung finden kann, die, daß man 100 kg Talk in 150 kg kochendem Baffer gut verrührt, 30 kg Kriftallfoda dazu gibt und portionsweise 140 kg Natronwasserglas hinzufrückt.

Die zu vermehrenden Kernseisen, zu beren Berftellung am benen recht stearinhaltige Fette, wie Talg, Balmöl, Fettfäure 20., Berwendung finden, muffen auf früher angegebene Beise erst mit entsprechenden Laugen in den Leim gebracht, ausgesalzen und dann zu einem ichaumfreien, stropigen Kern eingedampft werden, welcher dann mu Wasser aut verschliffen wird. Gine voraufgegangene gute Berfeifung der verarbeiteten Fette ist unbedingt nötig, da sich die Seife, wenn fie irgend welche Mängel zeigt, nur schwach ober gar nicht füllen läßt. Wenn der Kern genügend ausgeschliffen und geloft ift, fic blant und jest im Druck zeigt, die Unterlauge aber flar bleibt, jo bebedt man den Reffel und läßt längere Zeit zum Absethen ftehen. Rad bem vollständigen Entfernen ber Unterlauge werden der Seife, die auf etwa 75 bis 80° C. abgefühlt ist, von der obenerwähnten Rullung 30 bis 40 kg auf 100 kg Fettansatz zugefrückt. Da die Grundseije oft verichieden ausfällt und deshalb auch mehr oder weniger Füllung aufnimmt, fo gebietet die Borficht, um feinen gangen Sud zu gefährden, erst bei kleinen Mengen Seife die Aufnahmefähiafeit der Füllung zu probieren.

Beim Füllen selbst ist vieles zu beobachten, und man hat gewöhnlich mit einigen Mißerfolgen zu tämpsen, ehe man bei genügender Ausmerksamkeit und Erfahrung stets gute Resultate erreicht. Manche Seisen füllen sich leichter und besser, wenn die Füllung warm angewandt wird, während andere wieder eine kalte Füllung besser aufnehmen. Die warme Füllung reißt öfter die Seise auseinander, wogegen die kalte gut aufgenommen wird. Die Seise muß sich nach dem Zukrücken der Füllung dick und blank zeigen und einer gerippten Eschweger gleichen. Das Füllen kann sowohl im Kessel, nach Entsernung der Unterlauge, wie auch in einem passenden Gesäß ausgeführt werden.

Ebenso wie die aus Talg und Palmöl gesottenen Kernseisen lassen sich auch die aus gleichen Fetten mit 30 %. Harz hergestellten Harzternseisen vermehren, man kann ihnen auch ca. 30 % Füllung zukrücken.

Die gefüllten Seisen werben in kleinere Formen geschöpft, nach völligem Erkalten geschnitten und einige Zeit zum Trocknen aufgestellt, wodurch sie bedeutend an Festigkeit gewinnen. Die Seisen werden dann meist in viereckige Stücke geschnitten, gepreßt und in den Handel gebracht.

Schließlich sei noch der Vermehrung abgesetzter Kernseisen mit und ohne Harzusatz Erwähnung getan. Die aus Palmsernöl oder Kokosol hergestellten Seisen nehmen nur sehr wenig Füllung auf; ist dagegen ein größerer Prozentsatzalg oder Palmöl mitversotten, so geht es schon mit einer höheren Vermehrung. Hauptsache ist, daß die zur Vermehrung bestimmten Seisen recht rein und blank im Kessel liegen, keine Laugenschärse zeigen und genügend sest sind. Nachdem die Grundseise ca. 24 bis 36 Stunden zum Absehen im bedeckten Kessel gelassen war, füllt man sie in die Form, worin man nur Platzür die Füllung läßt, die nach vorherigen Probieren an kleiner Wenge Grundseise der Seise einsach eingekrückt wird.

Jum Bermehren ber abgesetzten Kernseisen verwendet man entsweder obenerwähnte Füllung aus Wasserglas, Sodalösung und Talk oder eine durch Lösen von 1 Teil Kristallsoda in 2 bis 3 Teilen Natronwasserglas von 38° B. bereitete Füllung. Sbensalls sindet Wasserglas, mit 20grädiger Lauge auf 28° B. gestellt, sowie eine Füllungskomposition aus 103 Teilen Wasserglas, 19 Teilen 22gräsdiger Sodalauge, 2 Teilen 10grädiger Pottaschlauge, 7 Teilen Chlorskalium und 5 Teilen Kristallsoda Verwendung. Von dieser letzteren

Füllung tonnen ber Seife in ber Form etwa 10 bis 15 ke pro 100 kg Seife eingefrücht werben. Beim Gullen ift ein vorberget Probieren ftets empfehlenswert, um, wenn das Bafferglas wiber in warten in ber Seife mal zusammengeben refp. friftallifieren follte be Füllung noch etwas 38gradige Lauge zuzusegen, bis eben bie & beim Zugeben ber Füllung glatt bleibt. Dierauf vermehrt man in Die Seife in ber Form. - Gine weitere Fullung wird burd Boie gleicher Teile Bottoiche, falginierte Soba und Salg in Baffer o 24 0 B. erhalten. Diefe wird beim Gebrauch auf ca. 80 " C m marmt. - Als besonders quie Bermehrungsmittel find noch ! nennen: sogenanntes faustisches Basserglas, bas man fich aus ema Mifchung von 100 Teilen Bafferglas, 121/, Teilen 40grabiger it natronlange und 50 Teilen frischem Kaltwaffer (aus 1 Teil Rall und 5 Teilen Baffer), welche auf 45 ° B. eingedampft wird, beriellt fomie auch das fogenannte "Brecalit" der Firma van Baerle & Sponnagel in Berlin-Spandan, bas vielfach porteilhafte Bermo bung gum Gullen ber Mernseifen findet.

Eldweger Seifen.

Die Ansertigung der Eschweger Seisen hat in den letzen Jahres ebenso wie die der Kernseisen eine Anderung ersahren. Man omwendet auch hier beim Sieden immer mehr Damps und wenign Feuer; teisweise siedet man auch nur mit Damps, wenn man imsgrößeren Dampstessel mit gutem überdruck besite. Auch die Kardonatverseisung hat sich hier Eingang zu verschassen gewußt, und in eint ganzen Anzahl Fabriken werden zu dieser Seise heute Feitsäuren durch kohlensaure Alkalien verseist; doch lassen die so hergestellten Seisen mod immer etwas zu wünschen übrig. Auch hier dunkeln die Seisen etwas nach, und selbst wenn dieses ganz verhütet wird, so sind diese Seisen niemals so schon und von bestechendem Ausern, wie es bei den anshellen Reutralsetten durch Berseifung mit kaustischem Alkali der Fall m

Das sonsumierende Publikum wünscht noch immer die Eschweges Seisen mit großstüssigem Marmor in klarem, weißem Grunde und dabei seit, griffig, wonach sich der Fabrikant zu richten hat.

Wo fein Dampf gur Berfügung fteht und nur Teuer in an wendung fommt, oder wo man die Seife mit Dampf anfiedet und

mit Feuer sertigstellt, sindet sowohl die direkte wie indirekte Siedeweise Anwendung; wo man sie nur mit Dampf oder aus Fettsäuren durch Karbonatverseisung ansertigt, kommt gewöhnlich nur Damps in Anwendung, und man wählt in diesem Falle stets das direkte Sieden.

Was die Zusammenstellung des Fettansases für die Eschweger Scisen betrisst, so geht man stets am sichersten, wenn man sie aus ½ Palmsternöl und ½ tierischen oder harten Pslanzensetten, wie gebleichtem Palmöl, bestehen läßt. Hat man Kososöl zur Berssügung, so genügen 30 % davon und 70 % stearinhaltige Fette. Wenn das Palmsternöl sehr tener ist, kann man auch weniger davon anwenden und erzielt, wenn es sein muß, mit 35 % Palmsternöl und 65 % tierischen Fetten schöne Seisen. Wer billiges Kottonöl oder ähnliches Dl mitverarbeiten will, kann dies auch; nur soll man nicht mehr als 20 % davon zum Ansah nehmen. Leinöl ist von den Eschweger Seisen fernzuhalten; es ist dazu vollständig untauglich und erzgibt nur minderwertige Ausbeute. Die Seisen dunkeln sehr rasch und nehmen einen entsehlichen Geruch an.

Die Fette, die man bei den Sschweger Seisen gewöhnlich anwendet, sind also Palmkernöl, billiges Kolosöl, Talg, Knochensett, Kammsett, schmalzartige Fette, serner gebleichtes Palmöl, Erdnußöl und Kottonöl; der beste Fettansaß bleibt, wie schon angedeutet, Kernöl und halb talgartige Fette.

Der Sieder muß sich der Preislage der Fette und Die anzupassen suchen; heutzutage stehen viele importierte Die und Fette etwas billiger zu Gebote, als die einheimischen besseren und schlechteren Knochen- und Leimsette. Den teueren Talg zu verarbeiten, ist meist unmöglich, deshalb muß man beim Einkauf auf billige helle Knochenfette und dergleichen tierische Fette sein Augenmerk richten.

Hat man Kottonöl und gar fein oder nur wenig tierisches Fett oder gebleichtes Palmöl im Ansah, so muß der Sieder recht acht geben, da Kottonölseisen manchem Fachmann oft große Schwierigsfeiten bereiten. Wenn solche Seise noch so schön im Sieden war und tadellos sertig im Kessel siegt, so kommt es doch leicht vor, daß beim Formen der Seise der Marmor sich senkt, weil sie noch zu heiß war. Deshalb müssen diese Seisen, je größer die Form ist, um so kälter gesormt werden. Natsam ist, daß man solche Seisen stets über Nacht im Kessel läßt, sie am andern Worgen durchkrückt und erst dann aussichöpst. Kernöl und Kottonöl und alte hierzu verarbeitete gelbliche Palmöle und dergleichen Pflanzensette erhalten die Seise stets zu

lange slüssig, daher diese späten Marmorsentungen. Rottonol appt bei der Eschweger Seise immer geringere Ausbente als tierische Jaur. also der Borteil ist nie so groß, wie ost anscheinend angenommen wird, wenn Kottonol sehr billig ist. Andere flüssige Fette, wie Olea, ergeben ebenfalls slüssige Seisen, bei denen der Marmor sich lade senst. Wer also solche flüssige Fette mitverarbeiten will, muß da Seise die größte Ausmerksamkeit schenken; nur dann erzielt man labelsose Ware.

Bon den schöneren Seisen, die sest vom Schnitt und gleich verfäuslich sind, sowie großen, schönen Marmor und genügend gleich mäßigen weißen Grund besißen, glaubt man gar oft, daß sie aus besseren Fetten gearbeitet sind, als die eignen weniger guten; destalb hört man oft genug sagen, daß der Konkurrent guten Talg verwbeitet, während der andere angeblich nur Knochensett und Kammin anwendet. Dies sind gewöhnlich nur Redensarten, die nicht sich haltig sind. Besigt man neben Kernöl reine, hellere Knochensette, se erzielt man bei richtigem Arbeiten, indem man die Seise nicht zu sund Weise tadellose Seise.

Bie schon gesagt, bilden die Marmorbildung und der weise Grund einen Maßstab für die Güte der Eschweger Seife. Die Bisdung des Flusses in der Seife beruht auf der chemischen Zusammenssehung der Fette; denn die hier in Frage kommenden Fette enthalten in verschiedenen Berhältnissen Stearin und Dlein. Bei einer richtig angesertigten Eschweger Seise kristallissiert in der zugedeckten Form aut der warmen flüssigeren Dleinseise die seste Stearinseise, wodurch die Seise nach dem Ertalten beim Anschnitt marmoriert erscheint. Die Farbe zieht sich in die flüssigere Dleinseise, und so entsteht der farbige Marmor.

Um eine Eschweger Seise mit schönem Marmor, weißem Gennde und vom Schnitt weg verkäuflich ansertigen zu können, genügt es nicht, die geeigneten Fette zu verarbeiten und eine regelrechte Siede methode zu wählen; zum guten Welingen gehört auch das richtige Kaustizitätsverhältnis der Seise. Es bildet mit die Grundbedingung zum Gelingen der Eschweger Seise; doch kommen wir später nahm hierauf zurück.

Es bleiben noch zwei Fragen bezüglich ber Eichweger Siederri gu beantworten, zuerst bei welcher Siedeweise man die hohere Ausbente erzielt, und zweitens, wie man diese Seifen am vorteilhaftesten vermehrt.

Die Frage, welche Siedemethobe, die direkte oder die indirekte, bei Eschweger Seisen mehr Ausbeute ergibt, läßt sich nicht so ohne weiteres beantworten; es hat vielmehr jede Siedemethode ihre Berechtigung, sie wird auch durch den Fettansah mit bedingt. Jedensalls erreicht der tüchtige Sieder bei jeder Siedemethode die gleiche Ausbeute, und die Unterschiede sind mehr durch Zufälle bedingt.

Sind talgartige Wette neben Kernol in höherem Brozentfat por= handen, jo zieht ein Teil ber Sieder bas indirefte Sieden vor; ob damit höhere Ausbeute erzielt wird, mochte ich bezweifeln. Sind das gegen viel Kernöl und Kottonol und wenig tierische Fette im Anfak, fo gieht ein großer Teil der Sieder das indirefte Sieden vor. Biele Sieder wollen dabei die Beobachtung gemacht haben, daß folde Seifen, dirett gesotten, befferen Griff baben. Betrachtet man biefe beiden Angaben, fo liegt barin eine gewiffe Wahrheit; aber gewöhnlich liegt boch die Sache mehr fo, daß diejenigen Sieder, die mehr inbireft fieden, diefer Siedeweise in allen Fallen den Borgug geben, während diejenigen, die mehr direkt sieden, mehr hierfür eingenommen find. Daraus geht hervor, daß man bei jeder Siedemethode die gleiche Ware und die gleiche Ausbeute erzielt; es fommt nur barauf an, worauf der Sieder am meisten eingeschult ift. Wer rasch arbeiten will, muß die dirette Siedemethode mablen, vorausaefest, daß die Fette rein find. Sat man ichmutige, so muffen sie vorgesotten ober, wenn man direkt sieden will, vorher acreiniat werden.

Was die Anfertigung der Eschweger Seise mit Dampf allein betrifft, so gehört dazu ziemlich viel übung, um den richtigen Wassersgehalt und die richtige Kürzung der Seise zu erkennen. Soll Fettsfäure durch Karbonatverseisung zu Sschweger Seise umgewandelt werden, so gehört noch mehr Ausmerksamkeit und übung dazu, um eine derartige Seise mit schönem Warmor und klarem Grund anzusertigen.

über die Bermehrung der Eschweger Seisen ist vor allem zu sagen, daß diese Seisen mit Ahnatronlauge allein nicht angesertigt werden können. Es läßt sich daher auch nicht immer eine strenge Grenze ziehen, wo die notwendigen Zusähe aushören und die künstliche Bermehrung ansängt. Jede Sichweger Seise verlangt zu ihrer Bildung gewisse Salze, seien es nun kohlensaure oder kieselsaure Alkalien oder Shloralkalien. Man kann demnach einen Zusah von Wasserglas kaum als künstliche Bermehrung bezeichnen; denn was die Seise davon ausgenommen hat, wird sie von andern Kürzungs-mitteln durchschnittlich weniger gebrauchen.

Kottonöl oder andern flüssigen oder halbilüssigen Fetten, gesotten wird sie nur bei Anwendung sehr reiner kaustischer Lauge einen matlichen Zusat von Wasserglas aufnehmen, dagegen eine ganz bedeutade Wenge anderer leichterer Salze, z. B. Soda und Pottasche. Die zobe davon ist, daß eine solche mit Wasserglas behandelte Seise wemer Ausbeute und auch schlechteres Aussehen hat, als eine mit anden Salzen gefürzte bei dem gleichen Fettansat. Kur einen Borzug könnt man jener einräumen: sie schlägt nicht so leicht aus und troanet nich so viel ein. Die besten Resultate wird man immer erzielen, wem man einen Teil Wasserglas nimmt und die weitere Kürzung rep-Jüllung mit andern Salzen aussührt.

Die Ursache dieser Erscheinung liegt in der Natur der Seise aus diesen mageren Fetten. Sie sind zu dunn und können von ie schweren Zusätzen ohne störenden Einfluß auf die Marmorbildung nicht viel aufnehmen.

Biel weuiger Schwierigkeiten bietet die Behandlung mit Wasserglas, wenn man stearinhaltige Fette, Knochensett usw., anwendet. Dann läßt sich schon eher von Füllung reden. Bei einem Ansat von halb Kernöl und halb Knochensett oder andern talgartigen Felm bietet eine Füllung mit Wasserglas bis zu 20% dem damit vertraum Sieder auch nicht die geringsten Schwierigkeiten. Er wird imma noch nötig haben, die vollständige Kürzung mit andern Salzen, we Soda, Pottasche oder Salzlösung, vorzunehmen. Auch lassen sich sierbei einige Prozent Talk sehr leicht verwenden, ohne die Marmet bildung zu sehr zu erschweren. Wendet man bei diesem Ansat noch Talg an, so läßt sich leicht mit noch mehr Wasserglas füllen.

Ein wesentlicher Borteil liegt bei mäßig mit Basserglas vermehrter Seise darin, daß sie besser ein glattes, gefälliges Außere be wahrt und mehr Griff besitzt, als wenn fein Basserglas verwandt it: wird jedoch zuviel Basserglas genommen, so werden die Seisen, went sie längere Zeit liegen, steinhart und sehen dann schlecht aus.

Soll die Seife höher mit Talk vermehrt werden und dabei net Basserglas in höherem Prozentsat Berwendung sinden, so ist et Boraussehung, daß die Eschweger als Grundseise vorerst gut geardem ist. Biel höher wird die Ausbeute auch nicht, obgleich es oft be hauptet wird; immerhin erreicht man einen wesentlichen Borteil, vor ausgesetzt, daß man es richtig versteht. Diese Seisen sind natürlich dem Austrocknen weniger unterworfen; aber die Seisen mit hobem

Talkfüllung sehen meistens tot und stumpf aus. Das Sieden dieser Seisen weicht durchaus nicht von dem jeder andern Eschweger ab; nur beim Fertigsieden sind die Erscheinungen andere, wie bei nur mit Wasserglas vermehrten Seisen. Die Folge davon ist, daß man einige Abung besitzen muß, um die sicheren Merkmale der fertigen Seise zu erkennen, und wer diese einmal genau kennen gelernt hat, muß auch unbedingt daran festhalten, um nicht ins Herumprobieren zu geraten, sonst sind Fehlsube an der Tagesordnung. Auch hierauf kommen wir noch zurück.

Eschweger Seisen auf indirektem Wege. Wir wollen nun die verschiedenen Siedeweisen der Eschweger Seise näher besprechen, müssen aber hervorheben, daß niemand imstande sein dürste, in einem Artikel oder einem Buche das Sieden dieser Seise so zu beschreiben, daß es als Richtschnur für alle Fälle am Ressel paßt. Zum besseren Verständnis wollen wir einen Ansah wählen und zuerst das Sieden der Eschweger Seise aus Kernöl und talgartigen Fetten auf indirektem Wege beschreiben.

Unfat: 500 kg Kernöl,

250 = Rnochenfett,

250 = Pferdefett,

1000 = Agnatronlauge von 25° B.,

200 = Wafferglas.

Um die talgartigen Fette in Kernseisen zu verwandeln, verwendet man 18 bis 25 gradige, rein kauftische Sodalange. Man bringt Bferdefett und Knochenfett in den Reffel. Bur Berfeifung find circa 500 kg Abnatronlauge von 25° B. erforderlich. Um rascher Verband zu erzielen, gibt man 200 kg Lauge und 300 kg Waffer mit in ben Reffel, macht Teuer ober fiedet mit direttem Dampf die Daffe in Berband. Nachdem alles gut verbunden ift, fest man nach und nach bei gutem Sieden die übrige Lauge, eventuell auch noch 150 bis 200 kg Baffer hingu, bis ein flarer, gut abgerichteter Leim im Reffel gut verbunden siedet. Rachdem man noch eine halbe Stunde gut durchgesotten und der Zungenstich nicht nachgelassen hat, fann man ficher fein, daß alles Fett gut verseift ift, und tann alsbann mit circa 7 bis 8% Salz den Leim abfalzen, bis foeben die Lauge flar ab= fließt und ein schöner glatter Kern dunkelplattig im Reffel leicht hoch fiedet. Es ift dies bas beste Erkennungszeichen, daß fich die Unterlange gut und leicht absett. Sat man zu ftart ausgefalzen und es verbleibt ein stroßiger Kern im Kessel, so sest sich die Unterlangischlecht ab, und später beim Fertigsieden entstehen dann leicht Sie rungen.

Man bebeckt nun den Ressel, am besten über Nacht, und ich die Unterlauge gut absehen; es genügt daher, wenn man nachmutssdiesen Kern siedet.

Unterdessen hat man in einem zweiten Kessel auf den 500 ke ühnatronlauge von 25° B., welche zur Berseisung der 500 kg Reminotwendig sind, die Abschnitte geschmolzen und sest die 20°/6 Bassoglas hinzu. Bon den 500 kg zu Kern versottenen tierischen Fetter erhält man ca. 800 kg seuchten Kern. Um nun auch hier 200′. Ausbeute zu erzielen, müssen noch 200 kg Basser für diesen Kenebensalls hier zugesest werden. Hierauf läßt man von den 500 kg Kernöl 450 kg zustechen; die übrigen 50 kg behält man zu sertigen Abrichtung am nächsten Tage zurück und bedeckt den Rese bis zum nächsten Tage.

Um andern Tage macht man Teuer, bringt die Masse in leichte Sieden und lagt den Rern überschöpfen. Mit Silfe ber Rrude und eventuell mit etwas direftem Dampf bringt man die Maffe in Berband Sat man Dampf mitverwandt, stellt man ihn jest ab. Cobald bie verbundene Seife gut durchgesotten ift, wird fie auch icon und bit im Reffel hochsieden. Man kontrolliert die Abrichtung, und foll me leichter Bungenftich bemertbar fein. Findet man die Seife noch m fraftig, fo richtet man mit bem restierenden Rernol, wie gejoot ab. Man fest nun die Farbelojung hingu und fürzt, nachdem die versotten ift, die Geife noch etwas mit 24gradigem Salamaffer: " werden hier immer noch einige Prozent notwendig werden. Pas führt dieses Fertigsieden wie folgt aus: hat man mit dem reffien ben Rernol richtig abgerichtet und ift die Farbelofung versotten, & lagt fich leicht beurteilen, ob die Seife im richtigen Rauftigitatere haltnis fieht; benn fiedet die Seife leicht hoch, ift blant und brant über ben gangen Reffel Rofen, fo barf man annehmen, baf bie Den bes angewandten Alkalis richtig war. Wenn bann die entnommere Broben blafenfrei aufliegen, fich in ber Mitte in Gunfmartindares noch 5 Minuten fo fluffig erhalten haben, daß beim Gindricken M Fingers noch fluffige Seife hervorquillt, fo genugt ce, und mit tann die Seife als fertig bezeichnen. In diesem Falle ift auch ber Baffergehalt richtig, was fich bei ber Fingerbruchprobe ebenfalls beburch feitstellen laft, daß die Seife nicht bireft ternseifengeng bm

sondern erst allmählich sest wird. Die Seise muß kurz vom Spatel fallen, kurze, gekrümmte Spizen bilden, die sosort erkalten. Ist die Seise hingegen noch zähe und lederartig, so ist sie noch zu kaustisch und muß mit Salzwasser vorsichtig soweit gekürzt werden, dis sie die angeführten Zeichen des Kertigseins besieht.

Eine fertige Sichweger Seise darf nicht dünnslüssig, aber auch nicht dickzähe sein, sie muß die Mitte von beidem halten. Eine dünnsstößige Seise mit normaler Abrichtung ist in der Regel zu kohlensauer oder zu stark gekürzt, vorausgeseht, daß die Abrichtung stimmt und die Seise nicht wasseram ist. Man hilst sich in diesem Falle in der Weise, daß man 50 bis 100 kg reine Ähnatronlauge von 25° B. zugibt; die Seise stöht danach gebrochen durch, zieht sich aber wieder zusammen. Die überschüssige Schärse wird am besten durch Zugabe von 50 bis 100 kg Palmkernöl wieder fortgenommen, wonach die Seise im richtigen Kaustizitätsverhältnis stehen wird.

Will man eine Seife ganz ohne Wasserglas sieden, so gebraucht man mehr Salzwasser, eventuell auch Sodalösung zum Kürzen; da aber Wasserglas mit das beste Kürzungsmittel ist, soll man es auch anwenden. Solche Seisen unter dem Sieden so hoch wie möglich zu vermehren ist die Aufgabe des Sieders. Daher soll man auch Wasserglas anwenden, es hält am besten die Seise intakt. Nachdem man soweit ist, kann das Feuer entsernt und die Seise nach 2 Stunden gesormt werden.

Eichweger Seife auf direktem Wege. Das direkte Sieden vereinfacht bedeutend die Ansertigung der Eschweger und ist eigentlich leichter als das indirekte Sieden. Legt man den vorher angesührten Ansatzugrunde, oder hat man etwas mehr Kernöl oder etwas Kottonöl mit dabei, so bleibt das Bersahren dasselbe.

Angenommen, man hat einen Ansatz von:

500 kg Kernöl,

300 = Knochenfett,

100 = gebleichtem Balmol,

100 = Rottonöl,

1000 = Apnatronlauge von 25° B.,

200 = Bafferglas,

jo wird das Sieden in der Weise vorgenommen, daß man auf den 1000 kg Lauge die Abschnitte schmilzt, dann das Wasserglas zugibt und durchsieden läßt. Man kann nun den Fettansatz in Stücken zustechen, das Fett schmilzt dann in der heißen Seise; besser ist es aber, es in flüssigem Zustande beizugeben. Sind alle Fette bis auf 50 kg Kernöl, die man auch hier zur späteren Abrichtung zurückehalt, im Ressel, so wird mit der Krücke und leichtem Feuer die Wasse ebensalls in Verband gebracht. Erst wenn eine ziemlich gleichmäßige Seize entstanden ist, wird stärker geseuert, sodaß die Seise, wenn sie danach durchsiedet, in leichten Rosen hochsiedet. Wan richtet nun ebensalls mit dem restierenden Kernöl auf mäßigen Jungenstich ab, särbt die Seise, siedet sie schaumfrei ein und kürzt in derselben Weise wie bei der vorherbeschriebenen indirekten Siedemethode.

Will man einen höheren Prozentsat Kottonöl ober nur Kernöl und Rottonöl verarbeiten, z. B. 70 % Kernöl und 30 % Kottonöl, so wird das Sieden äußerst erschwert, nicht das Sieden selbst, aber das Fertigmachen. Solche Seisen füllt man am besten gar nicht mit Basserglas oder höchstens nur mit 5 %; überhaupt verträgt diese Seise keine starken Kürzungsmittel; am besten wendet man 15 dies 18 grädiges Salzwasser oder Sodalösung an. Die fertige Seise somt man am besten erst, nachdem sie über Nacht abgekühlt ist. Nan krückt die Seise durch und formt sie alsdann; leichtes Decken ist auch dann noch bei größeren Formen zu empsehsen.

Eichweger Seife mit hoher Baijerglas: und Zaltfüllung. Die wir icon zu Anfang betont haben, lagt fich eine ftrenge Grenze bei den Eichweger Seifen, wo die notwendigen Bufate auf hören und die fünstliche Bermehrung anfängt, nicht genau ziehen. Jede Gidweger Seife verlangt zu ihrer Bildung gewiffe Salze. Ge ift ce jedem erfahrenen Gidweger Sieder befannt, daß eine Seife aus vorwiegend Kernöl und Kottonöl gegen höhere Bermehrung empfind-Biel weniger Schwierigkeiten bietet die Behandlung mit lich ist. Wasserglas und Talk, wenn viel stearinhaltige Fette mitverarbeitet werden. Daß Eschweger Seisen, die mit obigen Surrogaten vermehn werden jollen, gute Arbeit voraussetzen, ift selbstverständlich. Sieden dieser Seifen weicht durchaus nicht von dem jeder andern Eichweger ab; nur beim Fertigsieden find die Erscheinungen andere als bei den nur mit Bafferglas vermehrten Seifen. Die Folge daven ift, daß man einige übung besigen muß, um die sicheren Merkmale der jertigen Seije zu erfennen, und wer sie einmal genau kennen gelerm hat, muß unbedingt daran festhalten. Wenn man 3. B. mit 20" Bafferglas und 15 %. Talt füllen will, so empfiehlt es sich, den Am

jat aus halb Kernöl ober noch besser aus halb Kokosöl und halb Talg bestehen zu lassen; man hat damit die sicherste Garantie für das Gelingen der Seise. Es geht aber auch mit halb Kernöl und halb Talg, und eventuell kann man auch 1/4 Talg und 1/4 gutes Knochensett im Ansat haben. Angenommen, es soll ein Ansat aus

500 kg Kernöl,
250 = Talg,
250 = Knochenfett,
1000 = Ühnatronlauge von 25° B.,
200 = Wasseralas.

150 = Talt, 150 = Wasser

zu Eschweger Seife umgewandelt werden, so arbeitet man am sichersten mit der diretten Siedeweise. Man schmilzt auf den 1000 kg Lauge die Abschnitte, gibt, nachdem man die 200 kg Wasserglas zugegeben hat, den Fettansat bis auf 50 kg Rernöl in den Ressel, bringt Die Seife in ben Berband und richtet auf leichten Bungenftich ab. Siebet nun eine schöne, bicke Seife im Reffel, so gibt man nach und nach bei gutem Sieden und Umrühren die Talklofung hingu. Man hat vorher in einem Behälter ober Faß die 150 kg Talk in den 150 kg Basser gut verrührt. Nachdem die Talkfüllung sich in ber Seife befindet, wird lettere ziemlich bunn und grau aussehen, womöglich, wenn noch Rurzung fehlt, in breiten, bunnen und weißen hautartigen Lappen vom Spatel fließen. Man gibt nun vorsichtig bei weiterem auten Sieden 20 bis 25 kg Salzwasser nach und nach in Stärke von 23 bis 240 B. hingu und pruft, wenn alles gut verfotten ift, ben Stich. Er barf taum bemertbar fein, anbernfalls muß man noch Kernöl zugeben, bis man die gewünschte Abrichtung hat. Dann wird die Seife allmählich wieder bider fieden, auch in biden Streifen vom Spatel fallen und turze Spigen bilben. Diese Spigen ober Bapfen sollen ungefähr einen Bentimeter Lange besiten; fie find bas sicherste Zeichen. Bilbet die Seife noch langere Rapfen, so kann man mit furzenden Mitteln noch weiter eingreifen, und dann eignet sich auch fehr aut trockene kalzinierte Soba ober noch beffer Rriftallsoda, die man über die Seife streut und gut umrührt. Das bei den übrigen Seifen empfohlene Zeichen bes Fertigseins, soweit zu fürzen, bis die Proben 5 bis 6 Minuten fluffig bleiben und nach 7 Minuten noch in der Mitte etwas fluffig find, lagt fich bei Talkfullung nicht

anwenden; langer als 4 Minuten halten fich folde Geifen nicht iluffia, und nach 5 Minuten find fie ertaltet, obgleich noch warm und weich. Ber bei biefen mit Tall gefüllten Eichweger Seifen fo lange fürgen wollte, daß die Brobe 5 Minuten fluffig bleibt, wurde als Resultat eine vollständig bunne Seife im Reffel haben, Die allenfalle noch durch Kruden in der Form marmorierfahig wurde. 3ft die 116 richtung gut und find die Eindampfungsflede an der erfalteten Blasprobe fichtbar - es find bies helle fleine Rlede, Die fich an ber Unterfeite bes Glafes, wo die Seife aufliegt, zeigen -, jo gibt man Die in ichmacher Bottaichlöfung gelofte Farbe über Die Geife, lagt aut durchsieden und entfernt bas Teuer, womit bie Seife fertig it Man lagt fie bis zwei Stunden im Reffel, wobei man öfter einmal durchfrudt, bis die Seife das Reg ftellt. Man tann fie auch folange in der Form fruden, bis fie das Ret ftellt, worauf man leicht bie Form bebeckt und die Seife erfalten lant. Je raicher fie bas De ftellt, um fo bider ift die Seife und um fo iconer wird fie ausfalle

Das Sieden der Eschweger Seisen mit Dampf. Das Sieden der Eschweger Seisen mit Dampf ohne jedes Feuer ist nicht leicht. das heißt, es gehört übung dazu, und es muß alles peinlich den Fertigsein angepaßt sein, sodaß man, wenn die Seise zusammengesotten ist, nicht mehr viel Korrekturen anzubringen hat. Man führt das Sieden, um eine Ausbeute von 210 bis 220 % zu erzielen, me nachstehend beschrieben aus. Zum besseren Berständnis wähle ich auch hier einen Ansaß von:

500 kg Kernöl,

500 - talgartigen Fetten,

800 . fauft. Sodalauge von 300 B.,

200 = Wasserglas,

60 = Salzwasser von 24 B.

Die Abschnitte werden mit Damps auf den 800 kg Lauge von 30°B. geschwolzen, danach sosort bis auf 50 kg Kernöl, die mar zur Abrichtung zurückehält, der Fettansah geschwolzen zugesetzt. Erempsiehlt sich auch hier, das Wasserglas, bevor man das Fett zuset in den Kessel zu geben. Wit hilse der Krücke sorgt man für rusch guten Berband, und wird dann sosort eine dicke schwere Seise im Kessel hochsieden, die man mit dem restierenden Kernöl auf leichte Zungenstich abrichtet. Hierauf gibt man vorsichtig die 60 kg oder vorerst nur einmal 40 kg Salzwasser hinzu und wartet ab, bis et

versotten ist. Man kontrolliert nun nochmals Abrichtung, Baffer= gehalt und Rurzung. Bei einer in regelrechten Berhaltniffen fiebenden Seife find die Merkmale bes Fertigseins die folgenden: Die Seife barf, wie ichon gesagt, einen nur gang magigen Stich besigen. ber unteren Fläche ber erkalteten Glasprobe beobachtet man ben Baffergehalt ber Seife. Saben fich gunachft am Rande der unteren Brobeflache weiße Flecke gebildet, fo ift man im Baffergehalt richtig. Abergieht sich jedoch die gange untere Fläche mit weißen Flecken, so ift die Seife mafferarm, und man fann noch etwas Waffer nachgeben; wenn man jedoch so siebet, wie angegeben, so fommt dies nie vor, ba mit dem Dampf noch ca. 10 % Baffer während ber Dauer bes Siedens hingufommen, und man erreicht fast stets mindestens 215 % Ausbeute, meist noch etwas mehr. Auch mit dem Fingerdruck kann man, nachdem die Abrichtung richtig gestellt ift, den Bassergehalt richtig beurteilen, die Seife darf erst allmählich einen festen Druck erbalten, auch zeigt ein bides, wolliges Sieden den richtigen Baffergehalt an. Das richtige Rauftizitätsverhaltnis zeigt fich auch bier bei ber Glasprobe, indem aus einer fünfmarkftudgroßen aufgetragenen Glasprobe bei 5 bis 6 Minuten langem Liegen in der Mitte noch fluffige Seife beim Eindrucken bes Fingers hervorquillt. Ift die Seife rascher erkaltet, fehlt es noch an etwas Salzwasser. Es ist schon aus bem hier Besagten ersichtlich, daß hier rasch gearbeitet werden nuß, Damit nicht zuviel Baffer in die Seife kommt. Man ftellt nun ben Dampf ab und formt nach etwa zwei Stunden in befannter Beise.

Die Karbonatverscisung bei der Sichweger Seise. Wer mit der Karbonatverscisung arbeiten will, muß die Chemie der Fette kennen. Es weiß wohl hente jeder Sieder, daß sie aus Fettsäures Glyzerinverbindungen bestehen und daß diese chemischen Berbindungen auf verschiedene Weise gespalten, d. h. unter Aufnahme von Wasser in Fettsäurehydrate und Glyzerin zerlegt werden können. Man weiß also, daß jedes Neutralsett oder Ol (Triglyzerid) in Fettsäuren und Glyzerin umgewandelt werden kann. Während sich die Neutralsette unter gewöhnlichen Berhältnissen nur mit kaustischen Alkalien versseisen, verdinden sich, wie früher erwähnt, die Fettsäuren auch mit kohlensaurem Alkali. Da es im Handel keine chemisch reinen Fettsfäuren gibt, sondern die den Seisensiedern gebotenen meist 5 dis 10% und häusig noch mehr Reutralsett enthalten, so kann man nicht mit kohlensaurem Alkali allein eine vollkommene Berseifung herbeisühren,

sondern hat stets etwas kaustisches mit zu verwenden. Im algemeinen wird man auf 85 bis 90%, kohlensaures 15 bis 10% kaustisches gebrauchen; zweckmäßig ist es aber, sich hierauf nicht zu verlassen, sondern die Fettsäuren vor ihrer Berseisung auf ihren Gebalt
an Neutralsett zu untersuchen. Wird dies versäumt, so kann es
leicht vorkommen, daß man zu viel kohlensaures und zu weng
kaustisches Alkali beimengt, sodaß zunächst eine richtige Berseisung
nicht stattsindet. Nach ersolgter Korrektur geht dann das zuviel genommene kohlensaure Alkali versoren.

Alles dies muß auch bei der Unfertigung ber Efdmeger Geifer in Erwägung gezogen werden. Angenommen, man will 1500 kg Rernölfettfaure, 1000 kg Talgfettfaure und 500 kg Anochenfenfem ju einer Eschweger Seife umarbeiten und jede biefer brei Tettfauen enthalt 10 %. Reutralfett, jo gelangen gur toblenfauren Berfeifung 1350 kg Rernölfettfaure, 900 kg Talgfettfaure und 450 kg Rnoden fettfäure, mahrend 150 kg Rernöl, 100 kg Talg und 50 kg Unoden fett als Reutralfette tauftijd verfeift werben muffen. Bur Berechnung ber zur Berfeifung notwendigen Alfalien braucht man Die Berfeifunggabl ber angewandten Gette. Gie ift befanntlich Diejenige Babl welche angibt, wieviel Dilligramm Ralihydrat (KOH) zur Berfeifung von 1 Gramm eines Reutralfeties oder einer Wettfaure notwendig find. Berechnet man dann baraus, wieviel man g. B. ju einem gangen Aufaß gebraucht, jo hat man ben ficheren Anhalt für bie Braris. Bie die burchichnittliche Berfeifungszahl aus bem Gettania berechnet wird, geht aus nachstehender Aufftellung hervor. Die Ber feifungszahl ber Balmternölfettfäure fei 260, ber Talgfettfaure 200 mid ber Anochenfettfettfäure 200, fo ift die Durchschnittsberechnung folgende:

1350 kg Kernölsettsäure Berseisungszahl $260 \times 13.5 = 3510$ 900 * Talgsettsäure $200 \times 9 = 1800$ 450 * Knochensettsettsäure $200 \times 4.5 = 900$ 2700

Der Durchschnitt ift $\frac{6210}{27} = 230$.

Die Berseifungszahl dient nun als Grundlage zur Berechnung Berseift man, ohne die Berseifungszahl zu kennen, will aber doch eine Berechnung machen, so ist es siets richtig, die höchste Berseifungszahl anzunehmen, oder will man garnicht berechnen, so ist man nie mehr als 23 kg kalzinierte Soda von 97/98 % auf 100 kg reine Fettsäure zur Berseifung nehmen.

Die Berechnung stellt sich nun wie folgt: 100 kg der reinen Fettsäure mit der Berseisungszahl 230, gebrauchen zur Berseisung 23 kg chemisch reines Agkali (KOH) oder, da 56 Teile Apkali 40 Teilen Apnatron (NaOH) chemisch gleichwertig sind, nach der Gleichung:

$$56:40=23:x$$
, $x=\frac{23.40}{56}=18,07 \text{ kg}$

chemisch reines Anatron. Diese Menge muß auf kalzinierte Ammoniaks soba umgerechnet werden. 40 Teile Ähnatron entsprechen 53 Teilen kohlenssaurem Natron (Na2 CO3). Es dient folgende Gleichung zur Berechnung:

$$40:53=16,43:x$$
, $x=\frac{53\cdot 18,07}{40}=23,94 \text{ kg}$

Fohlensaures Natron. Es sind mithin zur Berseifung von 100 kg Fettsäuregemisch mit der Berseifungszahl 230 23,94 kg kohlensaures Natron notwendig. Da aber auch die Ammoniaksoda, die reinste und beste, nur höchstens 98 % tohlensaures Natron enthält, so kann man dei der Handelsware nicht mehr als 96 % rechnen und braucht daher zur Berseifung noch etwas mehr und zwar: $\frac{23,94\cdot100}{96}=24,93, \text{ also rund 25 kg kalzinierte Ammoniaksoda. Jur Berseifung der 2700 kg Fettsäure gebraucht man also <math>27\times25$ kg = 675 kg kalzinierte Soda; zur Berseifung der 300 Kilo Neutralsette sind 300 kg 25 grädige rein kaustische Lauge notwendig. Nach diesen Ermittelungen kann man zum Sieden übergehen.

Es empfiehlt sich bei der Karbonatverseifung, die Soda nur in soviel Wasser zu lösen, daß noch etwas Soda ungelöst bleibt, damit während der Verseifung kein Verband entsteht. Man löst daher die 675 kg Soda in 1425 kg kochendem Wasser. Beim Sieden mit Dampf kommen noch mindestens 300 kg Wasser hinzu, sodaß sich der Ansah folgendermaßen zusammenset:

675 kg falzinierte Goba,

1425 = Baffer.

2700 = Fettfäure,

300 = Neutralfette,

300 = Anatronlauge von 25° B.,

600 - Wasserglas,

300 = Kondensationswasser

6300 kg, was einer Ausbeute von 210 % entspricht.

Das Sieden selbst wird wie folgt ausgesührt: Man leitet ber Damps ein und bringt, nachdem die Lauge ins Sieden gekommen ist, abteilungsweise die Fettsäure hinzu oder pumpt sie langsam ein Unter startem Ausbrausen durch das Entweichen der Kohlensäure schreiben die Verseisung vorwärts. Sehr geeignet ist ein Krück- oder Rührwert, da, wenn es in Bewegung gesett wird, die Kohlensäure rosche entweicht. Es wird nun solange gesotten und gekrückt, die in schwerer Kern im Kessel liegt. Hieraus pumpt man die zweite Pertion Fettsäure ein und sährt so sort, die alle Fettsäure verseist und ein schwerer Kern tief unten im Kessel siedet. Es ist dies das Zeiden daß alle Kohlensäure ausgetrieben und vollständige Verseisung eingetreten ist.

Run beginnt man bamit, die Rentralfette mit tauftischer Lange ju verseifen. Man lagt ben Dampf weiter einstromen, fett nach und nach bie 300 kg 25 gradiger Abnatronlauge zu und richtet auf leichen Rungenstich ab. Hierauf gibt man die 600 kg Bafferglas bei gum Sieden hingu, fest, wenn biefes gut verbunden ift, Die Abidmite ju und fiebet folange, bis lettere geichmolgen find. Dann merten Abrichtung und Wassergehalt fontrolliert, und meist werden noch 4 bis 6% Salamaffer von 4 bis 60 B. notwendig fein. Dan fon es nach und nach zu. Rachbem die Seife genugend gefürzt ift, inft man ben Dampf ab und ichopft nach ein bis zwei Stunden in bie Form. Für das richtige Fertigiein gelten bier die Reichen, wie ne porher beim Sieden mit Dampf beschrieben find. Es ift immerbin möglich, daß bei niederem Dampfdruck noch mehr Baffer in ben Refid tommt, und muß in biejem Falle noch mit Feuer nachgedamen werden. Man muß beshalb gang genau feinen Reffel tennen, event muß die Soda in weniger Baffer geloft werden. Rur ein febr av übter Gieber barf fich an bie eben beichriebene Sabritation beranmagn.

Gidweger Zeise aus Grundseise. Die Eschweger Zeisen aus Grundseisen sind im allgemeinen weniger bekannt und dürsten m Deutschland garnicht sabriziert werden. Es liegt dies zum Teil an den Fabrikeinrichtungen, zum Teil aber auch an der Borliebe sur dat Althergebrachte; außerdem werden aber auch diese Seisen in der Marmorierung nicht so schön wie die übrigen Eschweger Seisen. Et sind England und Amerika, die in dieser Beise mehr fabrizieren. De Herstellung weicht wenig von der Fabrikation der vermehrten Kemseisen ab, und man muß erst Ersahrungen in der Bermehrung der

Rernseisen haben, bevor man sich an diese Art Sichweger Seisen heranwagen kann. Grundbedingung ist, daß die Grundseise richtig gesotten und nachgeschlissen ist; sonst kann die Bermehrung nicht richtig und genau ausgesührt werden. Übnatronlauge erleichtert zwar das Sieden und macht es sicherer; es muß aber stets den zur Anwendung kommenden Fetten Rechnung getragen werden. Die Ansähe sind so verschiedenartig, wie für alle andern direkt oder indirekt gestottenen Eschweger Seisen. Die Bermehrung wird mit Talk und Kristallsoda und besonders mit Wasserglas ausgesührt. Ein sehr leicht zu behandelnder Ansah besteht z. B. aus 750 kg Kernöl und 750 kg Talg oder talgartigen Fetten, eventuell mit Zusah von gesbleichtem Balmöl.

Diese 1500 kg Fettansaß werden mit 25grädiger Abnatronlauge zu Kern gesotten, und dies geschieht am leichteften mit bireftem Dampf. Grade das Borfieden im Leim erfordert die größte Aufmerkfamkeit. Sind die Rette mangelhaft verseift, fo resultiert ein Kern, der keine Bermehrung annimmt ober auseinandergeht. Man bringt die Rette in ben Reffel und siedet burch allmähliche Laugenzugabe einen flaren, aut abgerichteten Leim, ben man alsbann zur Erzielung einer gang innigen Berfeifung noch eine halbe Stunde fieden lagt. Sierauf falgt man vorsichtig aus, bis die Unterlauge flar abfließt und ber Kern in großen, dunklen Platten leicht hochsiedet. Wenn der Rern nicht leicht hochsiedet, hat man ichon zuviel Salz angewandt und muß etwas Baffer zusegen, bis man das gewünschte leichte Sochfieden erreicht hat; es ift dies die beste Bewißheit, daß man einen Kern im Reffel hat, ber die Unterlauge gut absehen lagt und fein Salz in fich hat. Auch alle Schmutteile fenten sich in foldem Rern rafch und leicht zu Boben. Jett bedeckt man ben Reffel mindeftens 12 Stunden, am besten über Racht, jum Absehen. Sat man diretten Dampf gur Berfügung, so verwendet man eine Lauge nicht unter 250 B., weil man damit einen schaumfreien Leim und Rern erzielt.

Um dieser Seise die Füllung beizubringen, sind Krücks oder Mischmaschinen beim Großbetrieb notwendig. Borher probiert man an kleinen Quantitäten Grundseise, in welchen Graden die Wasserglasslösung am besten zusagt. Hat man gutes, unverfälschtes Wasserglasmit 37 bis 38% kieselsaurem Natron, das zugleich 38 bis 40°B. zeigt, so kann man es mit schwacher, 1 bis Zgrädiger Nicherlauge auf 30 bis 32°B. verdünnen. Meist wird es so am besten geeignet sein; zuweilen muß aber auch mit stärkeren Lösungen gefüllt werden, indem

man im Bafferglas 3 bis 4%, Rriftallfoba loft. Den Seifen, die nach der Füllung mit Wasserglas dick und glasig werden, gibt man Taltfüllung, die mit Pottaschlösung von 150 B. angesett ift (100 kg Talk auf 100 kg Pottaschlösung von 15° B.). Kur benienigen Seifensieder, der noch nie fo gefüllt hat, hort fich dies gewiß febr umständlich an; wer aber erft übung hat, sieht fofort, ob und wie bie Seife sich füllt. Man giebt in 100 kg Seife 40 kg Bafferglas füllung und beobachtet, ob alles stimmt. Man hat bann auch Beit, die Fehler zu verbessern. Da auf 100 kg Seife oft 60 kg Füllung und mehr eingearbeitet wird, so entspricht bies einer Ausbeute von ca. 230%. Rur barauf muß man achten, baß fich bie Seife nicht verandert ober gar schaumig wird; es entsteht dies, wenn die Seie zu heiß ober ungeschickt und zu lange gefrückt wird. Damit bie Seife sich ausbilden kann, muß sie, sowie auch die Lösung 75 bis 80° C. heiß sein. Die fertige Seise muß alle Merkmale einer gesottenen Seife haben, sie barf nicht alasia absterben, sonst feblen Salze: ne muß nicht naß sein, sonst ist sie zu scharf.

Eichweger Seife auf halbwarmem Bege. Dic Anfertigung ber Eschweger Seife auf halbwarmem Wege ist viel einfacher und leichter als die soeben oben beschriebene ausländische Seife. Nur bat sie den Nachteil, daß, wenn man sie nicht gleich richtig trifft, nicht viele Korretturen zu machen find. Es ift baber vor allem notwendig, daß die Butaten peinlich genau in den Kessel gewogen werden; dann ist das Rusammenkrücken ziemlich einfach und wird wie folgt ausgeführt:

Unfat: 500 kg Kernöl,

500 = reines, helles, tierisches, talgartiges Fett.

850 = Anatronlauge von 30° B.,

200 = Wasserglas,

60 = Salzwasser von 24° B.,

50 = Wasser, 10 = Üpnatronlauge von 30°B., Farbelösung. 2 = Ultramarin,

Hat man Abschnitte, so gibt man sie mit 2/3 ber Lauge in den Ressel und auf je 100 kg Abschnitte 15 kg Wasser zu und schmilt alles bei leichtem Feuer. Unterdessen hat man in einem andem Ressel den Gettansatz gelöst. Nachdem die Abschnitte geschmolzen find öffnet man die Feuertur und schöpft den Fettansat über, wobei man imit hilfe der Krücke die Wasse allmählich in Berband bringt. Sobald man merkt, daß der Berband kommen will, krückt man die Farbelösung und das Wasserglas ein. Tritt nun Verband ein und die Seise beginnt zu steigen, so entsernt man das Feuer und schöpft die restierende Lauge bei gutem Krücken zu, womit die Seise sertig ist. Die angegebenen 50 kg Wasser krückt man jeht mit dem Salzswasser zusammen ein. Die Seise soll einen gut bemerkbaren Jungenstich besitzen. Zu schwacher Seise krückt man etwas Lauge, zu starker Seise etwas Fett nach. Salzwasser und Wasser kann man eventuell auch vor der Jugabe der restierenden Lauge zukrücken. Die fertige Seise muß dunkel und schaumfrei im Kessel liegen. Nachdem sie auf 85°C. abgekühlt ist, formt man.

Eschweger mit Zusätzen von Leimfern. In verschiedenen Fabriken ist es gebräuchlich, den Leimfern von weißen Wachsseisen zu Eschweger Seise mitzuverarbeiten, weil man glaubt, damit einen größeren Vorteil zu erzielen; wieweit dies in Wirklichkeit der Fall ist, wollen wir dahingestellt sein lassen. Will man diesen Kern direkt, nachsdem der Leim abgesalzen ist, mitverarbeiten, so muß sehr vorsichtig ausgesalzen werden und der ausgeschiedene Kern gut abgesetz sein, bevor man ihn zur Eschweger Seise überschöpft. Enthält der Kern viel Salzteile, so kann man sich die ganze Eschweger total umwersen. Am besten ist es, diesen Kern mit vorzusieden, wobei er nochmals gereinigt wird, und ihn erst dann beim Zusammensieden dem Leim zuzusezen. Man verfährt damit ganz so, wie beim indirekten Sieden beschrieben ist.

Das Färben der Eichweger Seisen. Die drei gebräuchlichsten Farben zu Eschweger Seisen sind: zu grau Frankfurter Schwarz oder Knochenkohlenstaub, zu rot Bolus, Englischrot und besonders Eschweger Rot, zu blau Ultramarin, allein oder mit Franksurter Schwarz gemischt. Bei einer in der Provinz Posen gangbaren Eschweger Seise mit gelbem Grund färbt man gewöhnlich mit 3 Teilen Franksurter Schwarz und 1 Teil Schweger Rot. Man rührt die Farben in warmem Wasser an, gibt etwas Lauge hinzu und färbt die sertigsiedende Seise damit, die der Farbenton deutlich hervortritt. Die Seisen mit Talksüllung särbt man stärker.

Das Sieden der Eichweger Seife im allgemeinen. Das Sieden ber Eschweger Seifen erforbert langjährige übung, ganz

gleich, mit welcher Siedemethode man arbeitet, und Hand in hand bamit geht das Berständnis für die zur Berwendung kommender Rohmaterialien. So verschiedenartig die Fette sind, ebenso sind et auch die Alkalien, und nie darf man das Ahnatron, ohne seinen behalt zu kennen, in gleicher Weise verarbeiten.

Seitdem die Langen ans Agnatron sich billiger stellen als de Ascherlangen ist das Sieden der Eschweger Seisen leichter und sichen geworden, und man wendet selbst da, wo noch Aschereinstellung whanden ist, nach Bedarf Agnatron nebenbei an. Rennt man des Gehalt des zu verarbeitenden Agnatrons, so ist es ziemlich leicht abestimmen, wenn man noch den Fetiansat und die Wasserglassullung berücksichtigt, wieviel Kürzungssalze zum Fertigmachen der Eschweger Seise ungefähr notwendig sind.

Jedenfalls ist es richtiger, wenn man mit reiner Annatronlang arbeitet, weil man damn auch leichter die notwendigen Kurzungsiale anpassen fann. Die Unregelmäßigkeiten beim Sieden der Eschwege Seisen rühren hauptsächlich von den schlechten, zu kohlensauren Langer her. Gibt man in solchem Falle recht starke, reine Ahlauge hinzu, we greift dies in den Berband ein, und die ungeeigneten Salze verkem ihre Wirkung. Zieht man danach vorsichtig die Seise mit Kemul oder Kokosol zusammen und sorgt für leichte Abrichtung, so entschie in den meisten Fällen bald wieder eine gesunde Grundseise: wedarf aber solche Korrektur nur an flottsiedender Seise vornehmen.

Bu den Laugen aus hochgrädigem Apnatron für Eschweger Sche soll man, und dann stets von vornherein, einige Prozent tohlensammentstellt oder auch Salz zusehen, wenn man ohne Wasserglassinkung arbeitet; es erleichtert das Sieden, während man bei den geringem Sorten Apnatron, namentlich englischen Ursprungs, einen Zusab vortalzinierter Soda oder Salz am besten fortläßt Eine taustische sode von 76% englisch = 126% deutsch ist für unsere Zweich berreichend rein.

Die fremden Salze in den niedriggrädigen Annatronsorten imt allerdings sehr billig berechnet und zugleich beim Sieden von ham seisen zweckbienlich, aber zum Sieden der Eschweger Seisen vollnänder ungeeignet, da die fremden Salze stets Störungen verursachen und man die Seisen beim Einsieden nie richtig und genügend die bekommt.

Belche Siedeweise für Cichweger Seife vorzuziehen ift, ob be birette ober indirette ober die Seifen als Kernseifen vorzusiehen und

sie nachträglich zu vermehren ober sie auf halbwarmem Wege zusammenzufrücken, das hängt teilweise von der Natur der Fette (auch
ob sie schmutzig oder rein sind) und zum Teil auch von den in einer Fabrit vorhandenen Einrichtungen ab. Es tommt aber auch viel
baraus an, wie sich der Sieder auf die eine oder andere Art eingearbeitet hat. Jedenfalls dürften für die kontinentalen Berhältnisse
die direkte und indirekte Siedemethode die geeignetsten sein, wie sie
auch tatsächlich die meiste Berbreitung haben.

Die besien Anfage fur Eschweger Seifen find fiets 1/, Rernot and 1/4 tierische Wette ober gebleichtes Balmöl ober 40%, Kofosol und 60% tierische Fette und gebleichtes Palmol. Dit diefen Aufagen ift die Fabrifation ber Eichweger Seifen am leichteften und einfachften, und man erreicht die höchsten Ausbeuten, gang gleich, ob man birekt oder indireft siedet. Ein Zusat von Kottonöl bis 10% andert noch wenig; geht man aber barin bober, fo wird bas Sieben ichon erdwert. Man kann mit diesem Anjat ohne große Kunstelei bis 210%, Ausbeute erzielen. Salt man an Diefem Anfat feit, fo füllt man am besten mit 20 bis 25% Bafferglas und ohne jede Schwierigfeit. Es find zwei Füllungsmethoden gebrauchlich: entweder man gibt das gange Bafferglas, nachdem die Abichnitte geschmolzen find, in ben Reffel, mas am einfachsten und raschesten geht, ohne daß man ber Seife ichaben fann, wenn man reine Aglangen gum Sieden verwendet, ober man gibt bas Bafferglas fpater, nachdem die Seife im Leim richtig abgerichtet siedet, nach und nach hingu, was aber langweilig und umftandlich ift und gar teinen Zwed hat. Will man bann noch mit Talk weiter füllen, so geschieht dies mit 1 Teil Talk, I Teil Baffer, wobei die Seife fiets in gutem Sieden erhalten wird.

Sehr vorteilhaft ist es, wenn man einen Kessel hat, der so groß ist, daß die siedende Seise sich um das doppelte ihres Bolumens aussehehnen kann. Sobald der Berband zwischen Fett und Lauge eintritt, ersolgt Selbsterhikung; die Seise steigt und hebt alles, was im Kessel vorhanden ist, mit sich hoch. In diesem Augenblick darf man nicht mit stärferem Feuer sieden; aber es muß ausgenust werden. Wan dinnet daher rechtzeitig die Feuertür und sucht durch Bersen die Seise zu halten und kann, sobald sie in ruhiges Sieden übergeht, auch schon Broben entnehmen. Vor allen Dingen ist darauf zu achten, ob die Seise in der Abrichtung richtig ist, und muß auf leichten Zungenstich gehalten werden. Siedet alsdann die Seise schon die und sind die Proben noch zähe und glasig, so gibt man zur Kürzung Salzwasser

von 24°B. ober Pottaschlösung ober auch trockene kalzinierte Soda. Stets ist es das richtigere, die Seife genau abzurichten, bevor man zur Schlußkürzung übergeht; entsteht dann noch etwas Schärseüberschuß, so ist durch die Zugabe kleiner Mengen Fett auch dieser kleine Fehler rasch und sicher reguliert.

Das Sieden der Eschweger Seisen wird stets am einfachsten sein, wenn man auf 100 kg Fettansatz 100 kg 25 grädige Anatronlauge nimmt, 20% Wasserglas als Füllung anwendet und ca. 4 bis 6% Salzwasser zur vollständigen Kürzung rechnet. Siedet man dam directt, so wird man sehr leicht berechnen können, daß nicht viel zu verdampsen ist, wenn man 210% Ausbeute erreichen will, und man ist rasch und sicher fertig. Bei einiger Ausmerksamkeit läßt es sch sehr gut einrichten, daß stets soviel Feuchtigkeit, als zur Bildung da Seise erforderlich ist, im Kessel ist. Juviel Wasser ist bei hohen Prozentsatz Wasserglas ein Fehler; aber der größte Fehler ist Wasservarmut. Die farbige Seise muß leicht und hoch im Kessel sieden. Rosen brechen, und die Brandstücke, die man durch Rühren von dem Kesselboden löst, müssen klein und weiß sein. Sind die Brandstück dunkel, so hat die Seise Reigung zum Absehen.

Bielfach ist in den Fabriken, die Aschereinstellung haben, die Lauge in verschiedener Stärke zu nehmen, wie sie vorhanden ist, und mit Ahnatron zu verstärken. Auf diese Weise können auch mit dem obigen Ansaß sehr gute Schweger Seisen gesotten werden; doch liegt eine gewisse Unsicherheit in einem solchen Versahren. Es ist zu raten dann die Lauge dis auf 30° B. zu verstärken und nur etwa 85 kg davon auf 100 kg Fettansah zu nehmen. Man behält etwa 100 kg Kernöl als Nachstich zurück, siedet aber, wie vorher angegeden Kohlensaure Salze gibt man hier am besten nicht nach, sondern kürz die Seise mit Salzwasser, aber mit größer Vorsicht, damit die Seise nicht dünn wird; sonst ist es vorbei mit der guten Eschweger Seise und es werden größe Korrekturen notwendig.

Sind unreine Jette im Ansatz, die leichten oder auch schwerer Berband bilden, so ist es immer empschlenswert, sie vorher zu reinigen oder zu Kern vorzusieden. Bei unreinen Knochensetten, Leinseiner und Satölen ist es unbedingt nötig, die Fette vorher vorzusieden. Das direkte Sieden hat seine Berechtigung auch da, wo nur er Kessel zur Bersügung ist; stets macht es aber weniger Arbeit und geht bei einiger Ubung besser als das indirekte Sieden vonstatten, Eman die nötigen Zutaten genauer seststellen kann.

Daß man zu indirekt gesottenen Seifen mehr kohlensaure Salze anzuwenden hat, liegt teils an den Fetten, teils an der Art bes Siebens. Der Kern ift, wenn richtig gearbeitet wird, eine neutrale Seife, die sich aus Fetten mit reinem Unatron gebilbet hat, und die fehlende Verlängerung besteht hauptsächlich aus kohlensauren Salzen. vorausgesett, daß man mit höherem Bafferglaszusat arbeitet und mit dem Rern nicht zuviel Unterlauge in ben Sud kommt. man a. B. einen Ansak von 400 kg Knochenfett, 200 kg Tala und 400 kg Rernol ober Rokosol, so murben die 600 kg Fette ein wenig über 950 kg etwas wasserhaltigen Kern ergeben, der noch etwa 300 kg wasserhaltige Füllungen zur Verlängerung brauchen würde. Sind hiervon 25 % Bafferglas im Anfat, fo murben ber jum Bafferglas gehörigen 5% Lauge noch 120 kg Berlängerung fehlen, und Diefe konnte aus Baffer und Salzwaffer eingefügt werben. barum fehr oft angebracht, gleich zum Sieden ftarte Afcherlaugen, Die mit Apnatron verstärtt sind, anzuwenden und bazu gleich 3 % Salz zuzusegen. Die Ascherlaugen enthalten, allein angewandt, jedoch oft so viel Salze, als nötig sind, und das Sieden selbst erfolgt deshalb regelrecht.

Halt man obigen Ansat bei und will während des Siedens 20 bis 25 % Wasserglas zusetzen, so würde man, mag das Sieden direkt oder indirekt ausgeführt werden, immer nur reine Ütglaugen zu nehmen haben.

Ist der Kern auf Khlauge gesotten, so gibt man ihn mit den Abschnitten zu und löst alles auf 400 kg 25 grädiger Ühnatronlauge, gibt das Wasserglas zu und siedet nochmals durch und gibt hieraus das Kernöl oder Kokosöl geschmolzen in den Kessel. Gut ist es, 50 kg Öl als Nachstich zurückzubehalten, um nachträglich der Seise die richtige Abrichtung zu geben. Mit der Krücke hilst man nach, dis guter Verband entstanden ist.

Rechnet man alles zusammen, was in den Ressel gekommen ist:

950 kg Kernseife (wasserhaltig),

400 = Rokosöl ober Rernöl,

250 = Wasserglas,

400 = Lauge

2000 kg,

so siedet im gunstigsten Falle eine Seife mit etwa 200 % Ausbeute. Rechnet man Berdampfung und das, was die trockenen Abschnitte

aufgenommen haben, fo fiebet nur eine Seife von 160 %. Bu ciat normalen Sichweger Seife wurden somit noch 100 kg Baffer fehler Erft dieje und wohl noch mehr muß man ber Seife gugeben, bont man an das Fertigfieden benten tann. Es ift aus Diefen Grunden wichtig, icon gleich beim Eingeben des Kernes auch das nouse Bafferquantum in ben Reffel zu bringen. Man erzielt bann leicht und raich Berband. Es fiedet gleich eine icone Dicte Geife, Die man mit dem restierenden Kernöl abrichtet und turgt. Die fertige Em muß bann boch und loder fieden, über ben gangen Reffel Reie brechen, also auch genugend bid fein. Die entnommenen Broten muffen gehaufelt liegen bleiben, jonft ift bie Seife entweber noch m scharf abgerichtet ober hat zuviel Kurzung; bei genügenber Boria trifft man aber stets bas Richtige. Benau fo verfahrt man auch wenn man mit andern Unfagen indireft fieden will. Sauptfache mu ift, daß man beim Borfieden nicht zu ftart ausfalzt und bie Unter lauge gut abfeben lagt; am besten geichieht bies, wenn man ben Ren über Nacht im Reffel absehen lagt. Ift man bier gleichgiltig und d fommt fpater zuviel Unterlauge mit in ben Leim, fo wirft man meistens die Sichweger um, ober man hat schwere, langweilige Rerefturen, wenn es noch einigermaßen gludlich abgeht.

Leimfeifen.

Mit dem Namen Leimseisen bezeichnet man vielsach diejenige Riegelseisen, die mit höheren Ausbeuten als die Kernseisen angesenge werden; doch gibt man den Seisen mit einer Ausbeute von 180 bit 250% meist den Namen Halbternseise. Es soll damit angedeum werden, daß sie einen höheren Fettgehalt besitzen, auch gibt das änfertigungsversahren zu dieser Bezeichnung Anlaß, indem sie mehr psammengefrückt werden, wodurch ein mehr kernseisenähnliches Auseche erzielt wird.

In manchen Gegenden gehen die Leimseisen sehr ftart und bilden dort als begehrte Hausseisen einen rentablen Fabrikationszweig. Em Seisensabrit, sei sie klein oder groß, die solche Seisen, wenn sie gang bar sind, nicht ausertigen wollte, wurde sich selbst schädigen. Rank für diese Seisen sind stets vorhanden; denn alles, was man an eine Seise für den gewöhnlichen Gebrauch schät, gutes Aussehen, leichte

Schäumen und dazu ein billiger Preis, ist bei den Leimseisen mit nicht zu hoher Ausbeute vorhanden. Seifen mit 250 bis 400 % Ausbeute sind noch nicht als Schwindelseisen zu bezeichnen, sondern noch ganz gute Seisen, da die einverleibten Füllungen zum Teil noch gute Waschfraft besitzen.

Die Sohe der Ausbeute, in der diese Seifen hergestellt werden. ift eine außerordentlich verschiedene, und oft ist der Umstand, daß die Grenze, die innezuhalten ist, nicht beachtet wird, schuld, daß ber eine ober andere mit biefen Seifen fein Beschäft machen fann. schiedenen Ausbeuten haben ihre Bedingungen, die eingehalten und berücksichtigt werden muffen. Berechnet man g. B. von vornherein, bag man mit einer Ausbeute von 300 % bei irgend einer Leimseife unter gegebenen Preisverhältnissen auskommt, so sind ber Fettansat und die Lauge fast dieselben, wie bei gesottenen Salbkernseifen, den Eschweger Seifen. Gibt man aber zuviel Ablauge bei ber Anfertigung pon pornherein zu, so wurde es eine Seife ergeben, die fehlerhaft ift. Sie ist zu scharf, neigt zu Beschlag und trodnet start nach, ba ber feste Berband barin fehlt. Erkennt man ben Rehler, bevor die Seife geformt ist, woher die übergroße Schärfe rührt, so kann durch Nachgeben von Fett dieser Fehler beseitigt und ausgeglichen werden. Beniger geübte Sieder mahlen aber gewöhnlich das verkehrteste: sie geben Wasser nach. Es fehlt bann in der Regel auch noch Salz, und schlieklich wird die Seife weichlich. Sobald man Kett nachaibt, muß natürlicherweise auch Wasser nachgegeben werden, resp. mässerige Salzlösung, damit die Seife nicht wasserarm wird. Eine wasserarme Leimseise sett stets schaumartigen, mehr oder weniger dicken Kern aus und ist dann kurz, mitunter näffend. In diesem Fall muß Baffer eingetruckt werben, bamit die freigewordenen Salze wieder vom Waffer gebunden werden. Wafferarme Leimseifen besitzen ebenfalls schlechten Verband und ergeben unansehnliche, kurze und bald mit Beichlag überzogene Seifen.

Die Leimseisen sind, wenn gute Versahren vorhanden sind, leicht anzusertigen, bei schlechtem Versahren hingegen schwer. Häusig werden zu starke kaustische Verbindungslaugen zur Verseisung gewählt, und die Folge ist, daß junge Ansänger keinen Verband erhalten. Die Wasse wird durch langes Feuern zu heiß, manchmal zum Kochen gebracht, es verdampst dabei immer mehr Wasser, und schließlich ist kein Verband mehr zu erzielen; Leimseisen sollen niemals zum Kochen kommen und die Verseisungslaugen niemals über 33° B. stark ges

wählt werden. Dann erzielt man leicht Berband, und die Seife so siets rasch serig sein. Rur bei Wasserglasseisen, die aus Kototel angesertigt werden, kann man die Langen zur Berseisung und stärker wählen. In vielen Borschriften hat man hierauf keine Richt genommen, und daher kommen die vielen Klagen, daß die expsohlenen Bersahren schlecht und unbrauchbar sind.

Es ist hier wie bei allen Seisen: wer Leimseisen ansertigen wil muß auch noch etwas ab- und zugeben können; denn Borschriften is zu schreiben, daß sie überall sosort stimmen, ist nicht möglich. Er liegt dies zum Teil an der kaussischen Soda, die manchmal stätz, manchmal schwächer in den Graden ist, öfter auch daran, daß die Laugenwagen nicht übereinstimmen, was ja ost genug der zu ist. Jede Kleinigkeit verändert das Gesamtresultat, deshald muß wan bei der Seisensabrikation gute Kenntnis besitzen, daß man einen der gangenen Fehler erkennt und verbessern kann.

Die Leimseifen haben nach bem Fertiglieden im beifen Rufande das Aussehen einer flaren Leimlojung und ergeben erfaltet eine mois feste Seife. Je mafferiger Die Seife, also je bober ihre Ausbeute, me fo weicher find die fertigen Seifen. Beim Rruden bilbet fich fent etwas wäfferiger Schaum; es ift ein Zeichen nicht fehlerhafter Seie Erft bider, fernartiger Schaum zeigt Bafferarmut ober ichlechten Soband an. Aus biefem Grunde muß, wenn Abschnitte bei beite Seifen fortgearbeitet werben, ftets, je nachdem bieje mehr ober wemge ausgetrodnet find, mehr ober weniger Baffer zugefest werben. Berde Die Leimseifen geformt, fo entsteht durch das Gingiefen in Die For ebenfalls Schaum; es ift bies aber nicht als ein Tehler zu betrachte Er schwindet gewöhnlich wieder, es schadet also nichts. In die Ent 75 ° C. heiß, jo stößt sie alle fremden Teile aus, sie reinigt fich felbit Will man alle Sorten Leimfeifen umfaffen, jo gehoren bie Blujent feifen wie die billigen Rotosfeifen ebenfalls bazu; boch gehoren bie Seifen nicht hierher, fie find in einem andern Teile beschrieben, mod die Farben und Parfume fie einem andern Gebrauche zuweifen, als dem zum Reinigen ber Baiche.

Es ist sehr nötig, daß man sich in der Richtigkeit dieser Rept nicht beirren läßt, daß die Seisen, die zum Reinigen der Bische dienen sollen, mit den vielsach empsohlenen Farben, wie Hausseisegelb usw., nicht gefärbt werden. Man hat eigentlich nur drei Farben die man zum Färben der Haushaltungsseisen heranziehen darf, and diese sind seit langen Zeiten schon bekannt und im Gebrand: geman Mengen Frankfurter Schwarz, Ultramarin und Cschweger Rot. Außerbem ist wohl noch Gelb eine beliebte Farbe für Hausseisen; diese wird jedoch durch Fett und Harz erreicht. Für Gelb genügt rohes Balmöl; um das Gelb aber weniger dem Ausbleichen zu unterwersen, wird Harz zugesetzt. Die Anwendung von einem hohen Prozentsat dunklem Harz ergibt braune Farbe, ebenfalls auch die Mitverarbeitung von Balkfett und Bollfett.

Die Leimseisen lassen sich nach ihrem Ansehen in zwei Gruppen einteilen: in glatte Seisen und in marmorierte Seisen. Was die sonstige Beschaffenheit betrifft, so gibt es so viel Sorten, daß ihre Zahl nicht annähernd bestimmt werden kann. Die Verschiedenheiten sind einmal durch ihre Ausbeuten, die von 180 oder 250 dis 1600 % variieren, und zweitens durch die verarbeiteten Fette und durch die vielen Farbenunterschiede und Abstusungen bedingt.

Alle Leimseifen laffen sich birett herstellen, mas auch bas einzig Richtige ift; es burfen nur zur Berfeifung nicht zu fiarte Laugen Bermendung finden. Bollte man erft Rernseife fieden und nachtraglich verlängern, fo hatte bies gar feinen Sinn, und waren nur viel mehr Umstände mit der Fabrikation verknüpft. Die Laugen und alle Rutaten muffen genau abgewogen werden; nur bei Bafferalasfeifen hat es nichts zu fagen, wenn man ein größeres Duantum Ablauge auch in ftarferen Graben anwendet, als absolut zur Berseifung erforderlich ift. Man erreicht dadurch, daß das Basserglas sich nicht ausscheibet, überhaupt feine Berklumpungen entstehen; spater, wenn Die Seife fertig ift, korrigiert man den überschuß an Ablauge burch Rugabe von Rotosol. Anders liegt die Sache bei den Seifen mit niedrigen Ausbeuten; diese Seifen sollen boch fernseifenähnlich werden, und fie find es auch, sobald man nur foviel Aplaugen anwendet, als gur Berfeifung ber Fette erforderlich find, und bie Bermehrungsmittel von pornherein so konzentriert wie möglich genommen werden; die richtige Fabrifation vervollkommmet noch bas Bange.

Bermehrungsmittel hat man im allgemeinen dreierlei Art: fohlensfaure Laugen, Wasserglas und Salzwasser; damit Leimseisen herzusstellen geht am leichtesten. Es wird auch mitunter Mehl und ganz besonders Talk bei Leimseisen neben den angeführten Salzlösungen genommen; diese Seisen werden aber stets unschön stumpf und tot. Die Leimseisen stellen billige Seisen dar; sie sollen die besseren Seisen soviel wie möglich ersehen, tropdem sie billiger sind.

Leimseifen von 220 bis 250 % Ausbeute. Die Fabritation ber Leimseisen mit nur 220 bis 250 % Ausbeute ift eine andere als biejenige ber mit höheren Ausbeuten. Leimseifen mit Ausbeuten bis 275 % sollen noch kernseifenähnlich sein. Soll die Leimseise eine Imitation der Kernseisen sein, so muß sie ihnen auch in ihm Haupteigenschaften gleichen, wenig eintrodnen und sparfam im Babrauch seien. Dies hängt zumeist von den zur Anwendung tommer ben Ketten und von der Küllung ab. Diese Seifen werden in bmi verschiedenen Sorten angefertigt: 1. als glattweiße, 2. als Dramienburger und 3. als gelbe Seife, den betreffenden Kernseifen abnlich. Wir führen die weiße Seife mit 220% Ausbeute, die gelbweiße mit 250% Ausbeute, Harz als Füllung gerechnet, und die gelbe Seife mit 275 % Ausbeute an. Die Fabrikation bleibt bei allen brei Seifer biefelbe und wird so ausgeführt, daß ganz kernseifenahnliche Scifen entstehen.

Beiße Seife mit 220 % Ausbeute.

200 kg Kernöl ober Kokosöl,

40 = Talg oder schmalzartiges Fett,

205 = kaustische Sodalauge von 30° B.,

65 - Wasserglas,

10 . Baffer,

9 = Salzwasser von 24° B.

Gelbweiße Seife mit 250% Ausbeute.

200 kg Rernöl,

40 = Harz,

204 = faustische Sodalauge von 30 B.,

10 = Wasser,

65 = Wasserglas,

9 = Salzwaffer von 24° B.

Belbe Seife mit 275 % Ausbeute.

200 kg Rernöl,

40 = Harz,

204 = faustische Sodalauge von 30° B.,

10 = Wasser,

110 = Wasserglas,

9 = Salzwaffer.

Man gibt das Kett ober das Kett und fein zerkleinerte Harz in ben Ressel, macht Keuer und schmilt bei öfterem Umfrücken bas Dl. : ohne auf das Schmelzen des Harzes Rücksicht zu nehmen. Sat man : ungefähr 75° C. Barme erreicht, fo fruckt man zwei Drittel ber : Sodalauge hinzu, ohne daß man Berband erzielen will. : truct man bas Waffer und barauf zwei Drittel bes Wafferalgies zu. Sat man Abschnitte, so gibt man fie hinzu. Hierdurch wird ber spätere Verband sehr befördert. Sat man keine Abschnitte, so deckt man ebenfalls ben Reffel eine halbe Stunde und feuert schwach weiter. Nach Berlauf Dieser Reit beckt man den Ressel ab, verstärkt bas Feuer und beginnt mit dem Zusammenkrücken der Seife. Allmählich verschwindet immer mehr das vorhandene Fett und geht Verband ein, bis zulett beim weiteren Kruden die Seife in ein Stadium kommt, daß man benkt, nun kann jeder Augenblick vollen Berband bringen. Man entfernt jest das Teuer und frückt noch so lange, bis plöglich der volle Verband eintritt. Nun frückt man sofort bie restierende Lauge und das Wasserglas und zulett bas Salzwasser hinzu, womit die Seife fertig ift. Rleine Korrekturen kann man jest anbringen. Ift die Seife richtig getroffen, fo liegt ein schöner, bunkler und klarer Leim im Reffel, ber guten Zungenstich und Fingerbruck Bu starke Seife hat starken Stich und glasharten besiten muk. Druck; zu schwache Seife hat wenig ober gar keinen Stich bei großer Rähigkeit und wenig Fingerbruck. Im ersten Falle krückt man etwas DI, im zweiten Falle etwas Lauge nach. Sat man genau gewogen, so ist die Seife richtig, ober es kann sich nur um Rleinigkeiten handeln. Die Seife wird öfter umgekrückt und möglichst kalt in 2 bis 12 Bentner haltende Formen geschöpft und auch hier noch öfter durchgekrückt. Je fleiner die Formen, um fo iconer wird die Seife, weil in größeren Formen, wenn die Seife nicht genügend kalt ist, sich Marmorierung bildet.

Zu bemerken ist noch, daß, sobald man Abschnitte mitverarbeitet, je nachdem sie mehr ober weniger ausgetrocknet sind, auch Wasser beim Schmelzen derselben zugesetzt werden muß, damit die Seise nicht wasserarm wird. Wasserarme Seisen setzen einen kernseisenähnlichen Schaum aus, und in diesem Falle muß soviel Wasser nachgekrückt werden, bis der Schaum verschwunden ist. Diese Seisen dürsen nie ins Sieden kommen.

Bei Seifen, die in dieser Ausbeute kernseisenähnlich werden sollen, muß Wasserglas als Füllung dienen und vorstehendes Fabrikations-

versahren angewandt werden. Wird nur Pottaschlösung und Salzwasser genommen, so erhält man die Seisen glatt und weniger kemseisenähnlich, wie folgende Zusammenstellungen zeigen. Diese Seisen dürsen nie über 88° C. heiß werden.

Leimseifen von 250 bis 275% Ausbeute mit glattem Aussehen. Ansage sind:

90 kg Rofosol ober Kernol,

10 - Tala.

84 = Apnatronlauge von 30° B.,

55 = Pottaschlösung von 30° B.,

36 - Salzwasser von 24° B.

85 kg Rotosöl,

15 = Talg,

84 = Upnatronlauge von 30° B.,

30 = Pottaschlösung von 30° B.,

30 = Wafferglas,

20 = Salzwasser von 23° B.

90 kg Kernöl,

10 = Talg,

84 = Apnatronlauge von 30° B.,

50 = Pottaschlösung von 30° B.,

35 = Wasserglas.

Die Aussührung erfolgt in der Weise, daß man Apnatronlaug und die Pottaschlösung zusammenmischt. Man gibt die Fette in der Kessel, schmilzt sie und frückt bei 75° C. die Lauge ein, wonach als bald Berband entsteht. Hat man guten Berband festgestellt, so krüdt man die übrigen Füllungen nach, aber das Salzwasser stets zulezt Die Seise wird, wenn größere Quantitäten angesertigt werden, über Nacht bedeckt. Am andern Morgen nimmt man die etwa entstehende Schaumhaut ab, frückt durch, parfümiert eventuell und formt bei 70 bis 75° C.

Leimseisen von 300 bis 350% Ausbeute. Anfage find:

100 kg Kernöl ober Kokosöl,

84 = Üpnatronlauge von 30 B.,

100 = Pottaschlösung von 30° B.,

46 = Salzwasser von 24° B.

ober:

100 kg Kernöl ober Rofosöl,

84 = Ahnatronlauge von 30° B.,

80 = Pottafchlöfung von 30° B.,

30 = Wafferglas,

15 = Salzwaffer von 24° B.

Diese Seisen werden in derselben Weise angesertigt wie die vorzher beschriebenen Leimseisen, nur läßt man die sertige, gut verbundene Seise zwei Stunden gut bedeckt im Keisel stehen, damit recht inniger Verband eintritt. Man entnimmt dann eine Probe von 50 bis 100 g und läßt die Seise in einer Schale erkalten; sie muß dann gut sest sein. Ist dies nicht der Fall, so sest man noch etwas 24grädiges Salzwasser, 5 bis 10 kg, zur Härtung hinzu; diese Härtung wird hier jedoch selten notwendig. Im Sommer kann man, wenn kein zu starker Stich vorhanden ist, auch mit Zugabe von etwas 30grädiger Übnatronlauge härten.

Benn die fertige Seise bei österem Durchkrücken zwei Stunden seist bedeckt im Ressel gestanden hat, kann man schon sehen, ob sie gut geraten ist. Die klare Seise liegt dann unter einer dünnen Schaumbecke, und die entnommenen Proben sind seist. Bäre dies nicht der Fall, so kann die Seise mangelhaste Berbindung haben; in diesem Falle liegt aber die Seise unklar unter einer dicken kernseisenartigen Schaumdecke und zeigt starken Zungenstich. In diesem Falle muß der Seise heißes Basser zugegeben und gut eingekrückt werden, dis guter Berband eintritt. Dieser Fehler kommt aber nur in den seltensten Fällen vor; denn die Seise bindet sich sehr leicht sosort, wenn Lauge und Fett zusammengekrückt werden und die Seise 87°C. erreicht.

Hat die fertige Seise kernseisenartigen Schaum, so ist gewöhnlich nur Wasserarmut die Ursache, und dieser Fehler kommt gewöhnlich auch nur dann vor, wenn stark ausgetrocknete Abschnitte mitverarbeitet wurden.

Sobald man Abschnitte mitverarbeitet, gibt man sie, nachdem man das Fett mit der Lauge zusammengefrückt hat, hinzu und setzt gleichfalls auf 100 kg Abschnitte, auch wenn sie nur ganz wenig angetrocknet sind, 10 kg Wasser mit hinzu. Stark ausgetrockneten Abschnitten fügt man 20 bis 25 kg Wasser zu; es ist dies nicht zu viel.

Leimfeifen bon 400 bis 800% Ansbeute. Geeignete An-

fate find:

100 kg Rofosöl,

84 = Üpnatronlauge von 30° B.,

100 = Pottaschlösung von 30° B.,

50 = Wasserglas,

100 - Salzwasser von 22° B.

ober:

100 kg Rotosöl,

84 = Ühnatronlauge von 30° B.,

300 = Pottaichlösung von 35° B.,

200 = Wafferglas,

100 = Salzwasser von 23° B.,

30 - Wasser.

Die erste Seise mit 400% Ausbeute wird wie die vorherbeschriebenen Leimseisen angesertigt, während man bei der mit 800% Ausbeute das Salzwasser recht vorsichtig einkrückt, das heißt, es empsiehlt sich, die Seise, nachdem die Natronlauge und Pottaschlösung zusammen mit dem Fett verbunden sind, die Seise erst wieder auf 87° C. kommen zu lassen, bevor man das Wasserglas einkrückt, und so sortzusahren, dis alles darin ist. Sollte die Seise nicht genügend seisein, härtet man mit Zugabe von 30 grädiger Lauge.

Basserglasseisen zum Baschen in Seewasser. Besitzt eine Seise seine Belitzt viel Wasserglas, so kann man selbst in Salzwasser oder im härtesten Brunnenwasser damit waschen. Diese leicht löslichen Seisen werden daher vielsach auf den Seeschiffen gebraucht.

Bafferglasseife mit 320% Ausbeute.

100 kg Kofosöl,

100 = Upnatronlauge von 30° B.,

30 = Pottaschlösung von 30° B.,

100 = Basserglas,

25 = Wasser.

Die Anfertigung dieser Seisen geschieht in der Weise, daß man das Kokosöl mit der Pottaschlösung in den Kessel gibt und bei guten Umkrücken alles schmilzt. Hat die Wasse 87° C. erreicht, so krück man die Lauge hinzu, und hat man guten Verband, bringt man die Seise ebenfalls wieder auf 87° C. und krückt alsdann vorsichigs schöpserweise das Wasserglas zu. Sollten Verklumpungen entstehm

wollen, so krückt man noch 10 kg 30 grädige Apnatronlauge hinzu. Nachdem man das Wasserglas ebenfalls verkrückt hat, gibt man das Wasser nach und entsernt das Feuer.

Man läßt nun die Seife zwei Stunden ruhen, große Quantitäten aber über Nacht stehen. Nach dieser Zeit soll die Seise mäßigen Stich besißen und schaumfrei im Kessel liegen. Hat die Seise noch starten Stich und glasharten Druck, so gibt man noch einige Kilo Fett und 10 bis 15 kg Wasser hinzu, verkrückt alles gut und kontrolliert ebenfalls wieder die Abrichtung, bis man mäßigen Stich und guten Druck sindet. Wenn diese Seise zu wenig Lauge besist, zeigt sie es durch Zähigkeit an. Hat die Seise normalen Zungenstich und viel Schaum, so sehlt nur Wasser. Abschnitte, die man mit verarbeiten will, gibt man von vornherein mit der nötigen Wassermenge, ca. 10 kg Wasser auf 100 kg wenig angetrockneter Abschnitte, in den Kessel, oder man gibt sie, nachdem man das Wasserglas beigekrückt hat, hinzu und schmilzt sie mit leichtem Feuer bei öfterem Umkrücken. Sehr trockenen Abschnitten muß man auf 100 kg 20 bis 25 kg Wasser zusehen.

Die fertige, auf 75° C. abgefühlte Seife schöpft man am besten in eiserne, 12 bis 30 Zentner haltenbe Formen.

Sarzleimseisen. Genau so wie die vorher angeführten Leimseisen ohne Harzusah mussen auch die mit Harzusah gute Ansätze mit nicht zu starken Atlaugen besitzen. Alle diese Leimseisen mussen eins gemein haben, mögen sie hohe ober niedrige Ausbeute ergeben, ohne oder mit Harzusahat angesertigt sein, nämlich eine in Lauge und Fett und Harz sehr gut verbundene Seisenmasse, die eben den aufnahmesfähigen Leim bildet. Bei Harzleimseisen ist doppelt darauf zu sehen, daß möglichst kaustische Laugen zur Berseisung gelangen, die im stande sind, ohne Nachteil die Lusätze auszunehmen.

Die Fabrikation der Harzleimseisen wird sast überall noch recht lebhaft betrieben, und zwar kommen sie hauptsächlich in gelber und brauner, aber auch teilweise in schwarzer Färbung im Handel vor. Es muß bei diesen Seisen, ganz gleich, welche Farbe sie besißen, darauf Rücksicht genommen werden, daß Harz die Seise weich macht. Es existieren daher auch eine Wenge Borschriften, welche die Gewichtsverhältnisse angeben, wieviel Harz bei Herstellung der Seisen genommen werden kann. Aus diesen Gründen können zu den Harzeleimseisen ebenfalls nur gute Fette und, wenn möglich, neben Kernöl oder Kokosol und rohem Kalmöl auch etwas Talg mitverwandt

werden. Man kann alsdann auch Harzleimseifen mit sehr hohem Harzgehalt anfertigen; diese Seifen vertragen jedoch nicht mehr soviel Fullung.

Derartige Seifen mit hohem Harzgehalt können aus folgenden An-

fägen bestehen:

150 kg Rernöl,

60 = Talg,

40 = Knochenfett ober robes Palmöl,

250 = helles Harz,

420 - Apnatronlauge von 30° B.,

50 - Wasserglas,

50 - Kristallsoda.

Kristallsoda und Wasserglas können im Ansatz auch fehlen, es entstehen doch brauchbare Seisen; doch werden die Seisen durch den Zusatz glatter und im Griff trockener und fester. Die einsachste Ant, solche Seisen herzustellen, ist, daß man die Lauge dem Harzsett zuskrückt und durch Nacherhitzung in guten Verband überführt.

Das Fett wird ca. 80 bis 90° C. heiß gemacht und darin das zerkleinerte Harz gelöst. Ist dies ersolgt, so wird bis auf 75° C. abkühlen gelassen, und die Lauge, worin das Wasserglas sich besindet, wird hierauf langsam zugekrückt, bis guter Verband entsteht. Etwas Feuer kann man unterhalten, darf aber nicht über 88° C. kommen. Man kann den Verband noch besördern, wenn man die Lauge ebenfalls etwas anwärmt und die vorhandenen Abschnitte dem Harzsen zusett. Sobald die Masse zu kalt wird, verdickt sie sich, und es sie daher etwas Feuer zu unterhalten. Nachdem guter Verband eingetreten ist, gibt man die Kristallsoda hinzu und schmilzt sie bei österem Umkrücken, worauf man das Feuer entsernt und die Seise zwei Stunden ruhig stehen läßt, damit recht innige Verbindung ersolgt. Hierauf frückt man gut durch und sormt die Seise in 12 bis Jentner haltenden Formen, worin man sie noch etwas kalt frückt.

Harzleimseise von 300 bis 400 % Ausbeute. Ansaße sind:

100 kg Kofosöl,

80 = Rernöl,

20 = rohes Balmöl.

30 = Harz,

193 = Üpnatronlauge von 30° B.,

110 = Pottaichlösung von 30° B.,

110 = Salzwasser von 22° B.,

65 = Wasserglas

ober:

100 kg Rernöl ober Rofosöl,

5 = rohes Palmöl,

10 - Harz,

96 = Anatronlauge von 30° B.,

55 - Pottaschlösung von 30° B.,

40 = Salzwasser von 220 B.,

15 - Wafferglas.

In dem Fettansat wird das Harz gelöst, worauf man die Pottsaschlösung zukrückt und gleich darauf die Uknatronlauge ebenfalls einkrückt. Man erhält auf diese Weise leicht Verband. Ist guter Verband entstanden, läßt man die Seise auf 88°C. steigen und krückt alsdann das Salzwasser ein. Der Kessel bleibt, nachdem man das Feuer entsernt hat, eine Stunde stehen, damit recht gute Versbindung eintritt, worauf man das Wasserglas ebenfalls zukrückt. Setzt entnimmt man Proben. Sind diese noch nicht sest genug, so härtet man Sommer wie Winter mit Zusat von einigen Kilo Kristallsoda, die man zugibt und so lange krückt, bis sie geschmolzen ist, worauf man ausschöpft.

harzleimseife ohne Salzwasser. Gin Ansat ist:

100 kg Rofosöl,

10 = rohes Palmöl,

25 . helles Harz,

200 - Anatronlauge von 20° B.

75 . Wafferglas,

30 - Kristallsoda.

Man erhält hiermit eine billige, schöne Harzleimseise, die sich äußerst leicht infolge der niedrigen Laugengrade ansertigen läßt. Man löst im Fett das Harz, frückt die Lauge nach und nach zu und läßt die Seise auf 88° C. kommen, worauf man das Wasserglas zukrückt und gleich darauf die Kristallsoda zusett. Man entsernt das Feuer und krückt öfter einmal durch, dis sich die Kristallsoda gelöst, worauf man ausschöpfen kann. Hat man Abschnitte, so gibt man sie, nachedem die Lauge eingekrückt ist, hinzu. Kommt es einmal vor, daß die Seise etwas weich ist, härtet man mit Zusat von 1 bis 2 kg 36 grädiger Ühnatronlauge.

Transparent=Harzleimseise. Gine wunderschöne transparente Leimseise bei einsacher und leichter Fabrikation erhält man aus folgendem Ansat bei richtiger Ansertigung:

240 kg Rofosöl,

100 - rohes Palmöl,

30 = Harz.

190 - Pottaschlauge von 26 B.,

190 . Upnatronlauge von 26° B.,

80 = Pottaschlösung von 35° B.,

208 - Salzwasser von 22° B.,

160 - Wasserglas,

60 = Rriftallsoba.

Öl und Fett werden eingeschmolzen, das zerkleinerte Harz darin gelöst, hierauf die Pottaschlauge eingekrückt und nach eingetretenem guten Verband die Sodalauge und sosort die Pottaschlösung. Man seuert, dis die Seise 88° C. erreicht hat, worauf man das Salzwasser zukrückt. Hat man abermals 88° C. erreicht, krückt man das Wasserglas hinzu. Alsdann gibt man die vorhandenen Abschnitte und die Kristallsoda hinzu und seuert langsam weiter, die gelöst ist. Man entsernt dann das Feuer, läßt die Seise auf 75° C. abkühlen, worauf man formt.

Schwarze Harzleimseise. In Mittelbeutschland ist eine schwarze Harzleimseise sehr gangbar, die hier noch Erwähnung finden muß. Der Ansat dafür ist:

525 kg Rofosöl,

225 = rohes Palmöl,

150 = Harz.

756 = Agnatronlauge,

375 = Waijeralas.

100 = Kristallsoda.

4 = Frankfurter Schwarz, in

10 = Baffer verrührt.

Das Harz wird in dem Fett wie üblich gelöst. In einem andem Ressel hat man auf der Lauge die Abschnitte gelöst. Ist dies geschehen, öffnet man die Feuertür und nimmt das Feuer heraus. Das Harzsett trägt oder schöpft man nun bei gutem Krücken der Lauge

au, wobei es sich sofort verbindet resp. verseift. Nachdem man nabeau das gange Sarzfett im Reffel hat, tritt voller Berband ein, mas fich gewöhnlich burch starkes Steigen im Ressel anzeigt. Man trägt ruhig bei gutem Rruden bas gange Bargfett ein, und follte bie Seife so hoch kommen, daß sie überlaufen will, so wehrt man mit dem Spatel und sett nach und nach die Kriftallsoba zu. Für Anfänger empfiehlt es fich, 100 kg Lauge talt in einem Topf zuruckzulaffen, bamit, wenn bas Steigen und ber volle Berband eingetreten ift, man etwas kalte Fluffigkeit zum Rugeben besitzt und so wirksam einem Überlaufen entgegentreten kann. Nachdem die Kristallsoda durch öfteres Rruden gelöst ift, läßt man die Seife zwei Stunden stehen, damit ganz inniger Berband eintritt. Man frückt burch, nimmt dann 50 bis 100 g heraus und läßt die Seife in einer Untertasse erkalten. Ift fie noch nicht fest genug, so härtet man mit Rugabe von 10 bis 20 kor Kriftallioba. Man bedt alsbann bie Seife bis zum nachsten Morgen, nimmt ben Schaum ab und schöpft aus.

Sargleimseife mit Talt. Gin Ansat ift:

250 kg Rotosöl,

200 = robes Balmöl,

570 - Anatronlauge von 25° B.,

100 = Harz.

Füllung: 270 kg Talk,

500 - Wasser,

100 . Wasserglas,

50 - Kristallsoda.

Hange einen Leim, worauf man in den Kessel und siedet mit der Lauge einen Leim, worauf man sosort das Palmöl zusett und gut durchsiedet. Man kann auch gleich den ganzen Fettansat in den Kessel geben und mit der 25 grädigen Lauge verseisen; man muß dann aber vorsichtig sein, daß die Seise nicht dick wird, wenn sie noch nicht genug Abrichtung besitt. Um diesem Fehler aus dem Wege zu gehen, empsiehlt es sich, 50 kg rohes Palmöl zurückzuhalten und später zuzusezen. Unterdessen hat man den Talk im Wasser verrührt. Sobald die Verseisung stattgefunden hat, schöpft man die Brühe zu und bringt sie bei gutem Umrühren zu innigem Verband, damit der Talk nicht so stark andrennt. Ist alles gut versotten, gibt man die Kristalsoda hinzu, und ist auch diese einverleibt, gibt

man das restierende Palmöl nach. Nachdem auch dieses gut einsbunden ist, kontrolliert man die Abrichtung und die Fesingkeit du Seise. Sie muß guten Zungenstich und Fingerdruck haben und eschwegerartig schaumsrei im Kessel sieden. Besist sie keinen oder um ganz geringen Zungenstich und Druck, so sehlt noch Lauge, und mar fügt dieselbe in 25grädiger Stärke bei leichtem Sieden zu, die men den gewünschten Ersolg hat. Man entsernt nun das Fener und rührt noch sleißig um, um das Andrennen zu verhindern. Hat sie die Seise vom Sieden beruhigt, krückt man öster durch und läßt so große Quantitäten am besten über Nacht zum Auskühlen im Resiel Am andern Morgen krückt man den ausgeschiedenen Talk wieder zu in die Seise und sormt dann am besten in kleinen Formen, worin mar die Seise noch so lange krückt, dis sie nicht mehr absehen kann.

Tonnen= oder Schenerseise. Diese Seisen werden in manchen Gegenden sehr stark angesertigt und gehen teilweise auch als wase Schmierseisen, wie das z. B. in Hamburg der Fall ist. Diese Schmistseisen, wie das z. B. in Hamburg der Fall ist. Diese Schmistseisen, wie in Hamburg, in Blechbüchsen in den Hamburg, die in vielen Gegenden, wie in Hamburg, in Blechbüchsen Walmol und talgartigen Fetten oder auch aus nur Talg allein. Je härier das Fett ist, das dazu versotten wird, um so mehr Wasser nimmt du Seise auf. Teilweise werden diesen Seisen kohlensaure Lösungen oder Wasserglas zugesetzt; dies ist aber nicht das Richtige, weil die sertig Seise dadurch oft nässend und glitschig wird. Am besten läst max derartige Füllungen sort und füllt nur mit Wasser; um das Wasse besser zu binden, sehr man Agar-Agar hinzu, auch Tragani und alle derartige, viel Wasser bindende, mit Klebkrast versehene Pslanzenstosse eignen sich hierzu.

Die Fabrikation dieser Seisen kann direkt oder indirekt vor genommen werden. Indirekt ist die Fabrikation etwas umständliches; aber man erreicht sast schonere Seisen als bei der direkten Ansertigung. Wir wollen beide Ansertigungen beschreiben:

50 kg Talg,
50 - Ühnatronlauge von 25°B.,
250 - Basser, kochend,
250 g Agar-Agar in
50 kg Basser gelöst

Man gibt den Talg in den Kessel, verdünnt die 25grädige Ühnatronlauge mit soviel Wasser, die man den 250 kg entnimmt, bis
man eine 12grädige Lauge hat. Man macht nun Fener und siedet
mit der Lauge einen klaren, gut abgerichteten Seisenleim, dem man
unter leichtem Sieden das restierende Wasser einkrückt, worauf man
das Fener entsernt. Unterdessen hat man den Ugar-Ugar in den angeführten 50 kg kochendem Wasser gelöst und krückt diese Lösung der
Seise im Kessel zu, worauf alles Wasser vorzüglich gebunden ist.
Wan entnimmt nun etwas Seise und gibt sie in eine Schale. Findet
man das Präparat für noch zu gut, also zu sest, kann man noch
mehr Wasser einkrücken.

Bei der indirekten Fabrikation siedet man zuerst eine Kernseise, die man später in Wasser löst. Angenommen, es soll ein Ansah von 300 kg Talg, 200 kg gebleichtem Palmöl und 150 kg Kammsett zu einer derartigen Seise umgewandelt werden, so verfährt man wie solgt:

Man gibt den Fettansatz in den Kessel und siedet mit 15grädiger Lauge einen klaren, gut abgerichteten Leim. Nachdem der Leim noch eine Stunde mäßig durchgesotten hat, kontrolliert man nochmals die Abrichtung und gibt, wenn noch genügend Stich vorhanden ist, nach und nach soviel 24grädiges Salzwasser hinzu, bis die Unterlauge ein wenig verleimt noch absließt. Wan bedeckt hierauf den Kessel, läßt die Unterlauge einige Stunden absehen und schöpft alsdann die Seise in die Form und salzt die zurückgebliebene Unterlauge vollständig aus. Man erzielt bei dieser Fabrikation eine salzreine, gute Kernseise.

Nachdem man die erkaltete Seise geschnitten hat, wird von derselben ein Teil zur Auflösung und Fabrikation der Scheuerseise wie folgt verwandt:

12 fache Seife:

75 kg Seife,

475 = Wasser,

500 g Agar-Agar, in 50 kg tochendem Baffer gelöft.

Man schneidet die Seise in kleine Stücke, gibt sie in einen Kessel und setzt die 475 kg Wasser hinzu, macht Feuer und löst die Seise bei österem Umkrücken. Nachdem alles ohne Sieden bei ca. 90° C. gelöst ist, entsernt man das Feuer und setzt die Agar-Agarlösung hinzu, worauf man sertig ist. Nachdem die Masse öster durchgekrückt und ziemlich erkaltet ist, schöpft man sie in Blechbüchsen oder in Kübel

von tannenem Holz. Buchenholz ist ungeeignet, weil sich das Prapau in solchen Rübeln braun farben wurde.

Wasserglastompositionen. Die Wasserglastompositionen werden am zweckmäßigsten aus Kotosöl hergestellt. Das Wasserglas, siedlaures Natron ober kieselsaures Kali, wird sowohl bei Schmierseise als auch bei Riegelseisen angewandt, aber am stärksten bei diese Wasserglaskompositionen, weil es von allen wässerigen Füllungsmitch am wenigsten eintrocknet und auch gute Waschkraft besitzt. Es macht hartes Wasser weich und läßt die Seise darin nicht gerinnen. Einige gute Versahren lassen wir folgen.

Als Ansat diene:

100 kg Rofosöl,

100 - Anatronlauge von 25° B., mit

70 - Wasser gemischt,

120 = Wafferalas, mit

10 = Unatronlauge von 25° B. gemischt.

Das Kokosöl wird mit der Ahnatronlauge bei ca. 90° C. zw sammengekrückt und in Verband gebracht, alsdann sofort das Basserglas eingekrückt, womit die Seife fertig ist. Wenn man will, kam man noch etwas Kristallsoda zusehen.

Eine andere Bafferglaskomposition wird wie folgt hergestellt:

100 kg Kofosöl,

100 = Upnatronlauge von 25° B., mit

50 = Wasser gemischt,

150 = Wafferglas, mit

15 = Ühnatronlauge von 25° B. gemischt,

50 = Pottaschlösung von 30° B.

Man gibt das Öl in den Ressel und siedet mit Dampf oder auf freiem Feuer mit der Lauge einen Leim, wonach man sofort die Pottaich lösung zusetzt. Man entsernt nun das Feuer und krückt das Wasserglas zu. Sollte es vorkommen, daß sich beim Einkrücken des Wasserglases Klumpen bilden, so muß es langsam eingekrückt eventuell ned etwas Feuer oder Dampf angewandt werden. Hat man Absälle so kann man sie von vornherein mit in den Kessel geben.

Oberschalseise. In einigen Gegenden ist die Kernoberschalkeise eine der beliebtesten und auch eine der besten Seisen. Die Borliebt

481

für diese Seisen wurde Veranlassung, auch von Leims und Halbkernsseisen Oberschalseisen herzustellen. Der Gedanke lag nahe, auch diese Seisen in niedrige Kasten zu gießen und oberhalb mit einem Stab krauß zu ziehen. Balb sing man an, zartweiße Oberschalseisen nach Eschweger Art mit ca. 200 bis 230% Ausbeute aus Talg und Kokossol herzustellen. Die an Luft und Sonne getrockneten Seisen waren wirklich gut und erzielten auch gute Preise. Heute werden diese Leimsseisen durchgängig schlechter sabriziert und einsach zusammengekrückte Leimseisen ebenfalls mit dem Stabe krauß gezogen.

Der Ansatz zu der guten Oberschalseise nach Art einer Halbkernseise erlitt später auch Beränderungen, und man stellt diese Seisen heute meist nur noch aus halb Kernöl und halb talgartigen, hellen Fetten mit 20 bis 25% Wasserglas wie eine Eschweger wie folgt direkt her:

Anfat: 500 kg Kernöl,

500 = talgartige Fette,

250 - Wasserglas,

1000 = Ahnatronlauge von 25° B.

Man gibt die Lauge in den Kessel, macht Feuer und schmilzt die vorhandenen Abschmitte. Nachdem dies erreicht ist, setzt man das Wasserglas zu und gibt alsdann unter schwachem Sieden den Fettsansat bis auf 100 kg Kernöl, die man zur sertigen Abrichtung zurückbehält, hinzu. Nachdem man mit Hilse der Krücke guten Berband erzielt hat und eine gut verbundene, eschwegerartig dicke Seise im Kessel siedet, kontrolliert man die Abrichtung und richtet mit dem zurückbehaltenen Palmkernöl auf mäßigen Stich ab. Sobald eine ganz schaumfreie Seise im Kessel siedet, entsernt man das Feuer und krückt noch 50 kg 24 grädiges Salzwasser hinzu, womit die Seise sertig ist. Wan beläßt sie die zum nächsten Tage im Kessel, krückt sie gut durch, sormt in kleinen flachen Kastensormen und zieht die Oberschale ein.

Neuerdings werden, wie schon angedeutet, derartige Oberschalsseifen mit viel höherer Ausbeute als Leimseife, wie folgt angefertigt:

Unfat: 100 kg Rernöl,

50 - Schmalzfett ober Kammfett,

150 = Anatronlauge von 25° B.,

100 bis 125 = Wasseralas.

Man gibt den Fettansatz in den Kessel und siedet einen klaren, schaumfreien, gut abgerichteten Leim, worauf man das Wasserglass Deite, Selfenfahritation. I. 8. Aust.

einfrückt und das Feuer entfernt. Nachdem die Seife sich abgetuhlt bei und im Ressel anlegt, bringt man sie in Oberschalkasten und richt die Oberschale ein. Es empsiehlt sich, vor dem Ausschöpfen bie einmal durchzukrücken.

Muttledfeifen. Die Mottlebfeifen, auch wohl Gidweger III go nannt, fonnen trot ihres teilweise guten Aussehens und trop bin großen Abnlichfeit mit Sichweger Seifen ihrer hoben Ausbeute wegen boch nur zu den Leimfeifen gegablt werden. Die meiften Monte feifen tonnten fruher überhaupt nicht unter 320% Ausbeute ab gefertigt werden. Biele gaben fich Dabe, biefe Art Seifen foweil m verbeffern, daß fie wenigstens ben Efcweger Geifen im Fettgebelt annahernd gleichfamen, meiftens unter vergeblichem Daben. De Berfuche icheiterten ftets an dem hoben Salgehalt, ben biefe Seifer gebrauchen, um Marmor ftellen gu tonnen. Die beften Sorten bain haben frifd vom Schnitt 320 bis 340% Ausbeute, und bie Greng der höchsten Ausbeute ift etwa 700%. Die befferen Sorten tam man fehr verbeffern, daß fie widerftandsfähiger beim Gebrauch werben, wenn man fie in nicht zu großen Bloden, am besten in Blatten, einige Tage in trodenen Raumen aufftellt. Sie verlieren in unglaub lich furger Zeit ca. 20% an Gewicht; jedoch soweit foll man das Austrochnen nicht ausführen, weil fich bann die schlechtefte Gigenidan ber Seife entwidelt: Die durch Ginfruden mehr tongentrierien Salte fristallisieren aus.

Die Fabrikation wurde ursprünglich als ein Weheimnis botrachtet; die Reuzeit hat aber längst den Schleier gelüftet, und mat ist heute imstande, auch Mottledseisen mit 250 bis 260% Ausbeme anzusertigen, freilich gehört hierzu große Routine.

Das den früheren Ansertigungsversahren anhastende apotheter hafte machte die Serstellung dieser Seisen so schwer. Diesen Standpunkt hat man ebensalls längst überwunden, und die Ansertigung wird leicht, wenn der Sieder weiß, worauf die Marmordildung dieser Seise eigentlich beruht. Sie hängt von der Abrichtung ab: die Seise sols so abgerichtet sein, daß das Basserglas langsam mit der Farbe austristallisiert. Ist die Grundseise in der Abrichtung zu schwach, ktristallisiert die Basserglassarbe zu rasch und geht zu Boden. Basu start abgerichter Grundseise kann die Farbelösung wenig oder garnicht, se nachdem die Seise weniger oder mehr zu start abgerichte ist, austristallisieren. Das erste Ersordernis ist also, eine richtige

Grundseife mit so wenig wie möglich Umständen anzufertigen. foll Unlage gur Marmorierung besiten und lettere möglichft zu halten imstande fein. Wie der Marmor in ber Seife fich bilden foll, ob großflammig ober flein, bas lernt man nach bem vorbergesagten mit ber übung. Aber noch ein Sauptumstand verdient bei diefen Seifen eine ebenso große Beachtung und ist ebenso wichtig, wie die Erfenntnis der richtigen Marmorierung. Die Mottledseife barf niemals mafferarm fein; ift dies der Fall, so barf man die Grunde der Marmorierung noch jo aut tennen und ausführen, ftets wird schlechter und fleiner Marmor im Befolge fein. Bei allen Leimfeifen ift Bafferarmut ber allergrößte Wehler, gang besonders bei den mamorierten Leimseifen. Wafferarmut werden die Salze frei, fie wirfen dann ftets trennend auf den Berband der Seije ein, und niemals tann ein ichoner Marmor zustande kommen. Bafferarmut ift ein fehr leicht festzustellender Fehler und ebenso leicht zu beseitigen; aber tropbem geben bier viele Sieder mit der allergrößten Angitlichkeit vor, indem fie glauben, der Seife aupiel Baffer guguführen. Bafferarmut zeigt fich bei biefen Geifen durch Aussegen eines biden, ichweren Schaums, der oft fernartig ift. Be dider und schwerer und je fernartiger ber Schaum ift, um fo wafferarmer ift die Seife. Ift ber Schaum fernartig, jo fehlt eine große Menge Baffer, fo groß, daß es einem ungewandten Sieder bedenklich vorkommt, fo viel Waffer der Seife zuzuführen, wie fie gebraucht. Sier muß ohne Angstlichkeit gearbeitet werden, und wenn die Rugabe bes nötigen Baffers 100 und mehr Kilo erreicht, bas Waffer fehlt, solange die Seife diesen schweren Schaum befitt. Die Mottledfeife foll nur soviel gang mafferigen Schaum besiten, wie vom Rrucken entsteht. Besonders wenn Abschnitte mit zur Berarbeitung gelangen, gebraucht die Seife stets viel Baffer. Sier liegen die Garantien des Gelingens der Seife. Db das Berfahren bei dem einen Rezept vom andern etwas abweichend ift, schadet nichts. Db bei dem einen Verfahren 20aradige oder 22aradige Abnatronlauge vorgeschrieben ift ober ob bei dem einen Regept bas Salzwaffer und bie Pottafdlösung eiwas andere Grade haben, alles bies Schadet nichts. Ebensowenig wie bei manchen Berfahren auf die Farbelösung fo großer Wert gelegt wird und in den Borfchriften betont wird, daß bier alles nach einem richtigen Prozentfat gearbeitet sein muß. Dies find alles für ben Anfänger erschwerende Umstände und machen angftlich: diese Borschriften find vollständig wertlos. Man hat nur einen richtigen Leim, der genügend fest wird, zu fabrizieren, und da= nach muß die Abrichtung so geregelt werden, daß die Wasserglasserschaften farbelösung fristallisieren kann. Alles übrige ist überflussig und nichwert nur die Fabrikation.

Hauptfette für diese Seise sind Kotosöl und Palmternöl; lesam sindet zu diesen Seisen am meisten Berwendung und ist dei de Ausbeuten dis zu $400^{\circ}/_{\circ}$ geeigneter als Kotosöl. Erst zu de höheren Ausbeuten joll man Kotosöl wegen seines höheren Seiseimungsvermögens heranziehen; bei den niedrigeren Ausbeuten nut dies störend. Als Zusahsett ist etwas Talg zu empsehlen. The hat die Eigenschaft, die Seise in der Form nach der guten Marmosstellung rascher erstarren zu lassen, und es kommen weniger Warmerssenkungen vor.

Faßt man die Fabrikation ins Auge, so kann man die Scise is 400 % Ausbeute stets nur aus Kernöl und eventuell etwas Tolg oba irgend einem andern Hett ausertigen. Bon 450 bis 550 empiehlt es sich, wenigstens die Hälfte des Ansases aus Kokosol besteben is lassen, und geht man über 600 % Ausbeute, so ist es am richtigser wenn man nur Kokosol als Ansas in den Kessel nimmt. Bei den ganz hohen Ausbeuten von 500 % ab nimmt man die Füllungsselp lösungen etwas weniger konzentriert als bei den niedrigen Ausbeuten

Biele gebrauchen gur guten Berfeifung von 100 % Fett 110 % Ahnatronlauge von 22 B. Die neuere Methode ichreibt auf 100 % Wett 115 % Agnatronlange von 20 B. vor, und lettere ift die begen. Biele laffen die Seife bei ber Berfeifung mit Agnatron fieben und frücken alsbann die Lösungen bingu; besser und richtiger es aber, die Seife nicht gum Sieben, jondern fie nur auf 880 C. tommen gu laffen. Durch das ftarte Sieden verdampft vid Wasser, es entsteht Schaum, die Salze werden frei, und die Seife at halt badurch einen viel weniger guten Berband. Es ift baber viel richtiger, ben Jettanfag in den Reffel zu geben, mit ber Lange burd Busammenfruden zu verfeifen und bann fofort bie Pottaichlofung begutruden, worauf man ben Seifenleim auf 88 ° C. bringt und bierauf bas Salzwaffer gufrudt. Die fertige Grundfeife muß Drud beiten und eine gut spinnende Leimseife fein. Um dies richtig beurteilen m können, nimmt man mit bem Spatel eine Probe beraus, wartet eine halbe Minute und lagt nun ablaufen, wobei die Seife gut fpinma muß. Ru heiße Geife tut bies in geringerem Dage bei genugenbem Baffergehalt. Am beften eignen fich als Füllung ftets Bottoichlojung und Salzwaffer, andere Füllungen find weniger aut. Befondere hut

man sich vor benjenigen Versahren, die viel Sodalösung als Füllung vorschreiben; solche Füllung schädigt ganz besonders Winterseisen, die dann furchtbar ausschlagen. Alle zur Verwendung kommenden Salzlösungen verursachen, wenn sie zu schwach oder zu stark sind, Störungen, denen der Neuling ratlos gegenüber steht. Zu schwache Salzlösungen machen die Seise weich und lassen zu starke Verbindung zu; zu starke Salzlösungen verursachen ähnlich wie bei Wasseramut kernartige Schaumbildung. Hat man die richtige Grundseise, so kann man zur Färbung der Seise übergehen, d. h. man probiert zuerst, ob die Seise die Farbelösung, ohne zu kristallisieren, ausnimmt. Die Farbelösung läßt man am besten aus gleichen Teilen Wasser und Wasserglas bestehen. Auf alles dies gehen wir noch näher bei der eigentlichen Fabrikation ein.

Mottled=Seife mit 260 % Ausbeute. Wie schon vorher gessagt, ist die Fabrikation der Mottled=Seise in dieser niedrigen Ausbeute außerordentlich schwer, und es gehört große übung dazu, diese Seise anszusertigen. Die Fabrikation mit nachstehendem Ansap nimmt man wie folgt vor:

200 kg Kernöl ober

180 kg Kernöl,

20 - Talg,

230 - Ahnatronlauge von 20 B.,

40 = Pottaschlösung von 35° B.,

50 = Salzlösung von 24° B.

Farbelöfung:

1/2 kg Ultramarinblau, in

10 = Wasser gelöst,

10 = Bafferglas,

2 = Äpnatronlauge.

Die Schwierigkeit bei dieser niedrigen Mottled-Seise liegt in der Marmordildung. Ihre Fabrikation ist dieselbe wie die der höher vermehrten Mottled-Seisen, und wir kommen näher darauf zurück. Es ist nur noch zu bemerken, daß diese Seisen sehr schwer Marmor bilden, und die Seise muß, da sie weniger Wasser enthält, also dicker ist, auch heißer ausgeschöpft und gut bedeckt werden. Es empsiehlt sich, diese Seisen bei 88° C. auszuschöpfen und gut bis zur Marmorirung zusubecken. Zeigt sich der Marmor gut, dann deckt man ab und läßt die Seise erkalten.

Mottleb-Seife mit 350 % Ausbeute. Anfat:

270 kg Remöl,

30 = Tala,

345 - Anatronlauge von 20 B.,

160 - Pottaschlösung von 35° B.,

215 - Salzwasser von 24° B.

Farbelofung: 1/2 kg Ultramarin,

10 = Baffer,

2 - Anatronlauge von 20 B.,

10 = Wasserglas.

Mottleb=Seife mit 450 % Ausbeute.

100 kg Rernol,

115 = Agnatronlauge von 20° B.,

105 - Pottaschlösung von 33. B.,

145 = Salzwasser von 22° B.

Mottled-Seife mit 550 % Ausbeute.

70 kg Rernol,

30 = Rotosol,

115 - Anatronlauge von 200 B.,

150 - Pottaschlösung von 30° B.,

200 = Salzwasser von 21. B.

Mottled=Seife mit 700 % Ausbeute.

90 kg Kotosöl,

10 = Talg,

115 = Ahnatronlauge von 20° B.,

210 = Pottaschlösung von 30° B.,

280 = Salzwasser von 22 B.

Die Farbelösung bei biesen letten Ausbeuten von 450 bis 700 stellt man wie folgt zusammen:

1/4 kg Farbe,

6 = Wasser,

1 = Anatronlauge von 20 B.,

6 = Wafferglas.

Ohne daß man zu befürchten braucht, auf hinderniffe bei Berbindung zu stoßen, kann einer dieser Fettansate in den Rekommen. Man macht Feuer und verseift mit der Lauge, indem m

fie nach und nach unterfrückt. Sobald man guten Berband hat, fruct man die Pottafchlofung nach und läßt nun die Seife auf 880 C. kommen, worauf man fofort das Salzwaffer bingutruckt und abermals Die Seife auf 88 ° C. fommen lagt. Sat man Abidmitte, fo fann man fie nach bem Singufrücken bes Salzwassers zugeben und schmilzt bei schwachem Feuer; stets muß man aber in diesem Falle, je nachdem die Abschnitte ausgetrochnet find, 10 bis 20 kg Baffer auf 100 kg Abschnitte zusegen. Ift man soweit gefommen, entfernt man bas Feuer und dect die Seife eine halbe Stunde, damit noch innigerer Berband eintritt und der mafferige Rruckschaum möglichft verschwindet. Den wenigen Schaum, ben man dann noch vorfindet, nimmt man ab. Man fieht hieraus, daß die Anfertigung der Grundseife eine febr ein= fache ift, und hat man richtig gearbeitet, so ist darauf die Marmorierung ebenjo einjach, und es fann nun zu den unabläffigen Proben geschritten werden. Es ift ftets empfehlenswert, von der 20gradigen Anatronlauge, die zur Berfeifung dient, 1 bis 2 kg auf je 100 kg Fettanfaß gurudgulaffen und damit die Grundseife, wenn fie etwas fcmad) ift, abzuziehen, wonach sie dann leichter Marmor erhält; denn es stärtt bas Selbstaefühl eines jungen Sieders ungemein, wenn er bald Marmor sieht, auch wird die Korreftur, die eventuell noch notwendig ift, stets leichter sein, wenn man etwas Lauge nachgeben muß. Ift die Grundseife zu ftark, so wird die Korrektur stets schwerer sein, da man nie weiß, wie viel Ol man zusegen foll. Bon der gurudbehaltenen Lauge entnimmt man auch die Lauge zur Farbelöfung.

Will man auf's Geratewohl die geformte Seife färben oder zur richtigen Marmorierung zwingen, so geht das meistens schief; denn so ganz genau kann man die Seife auch mit dem genauesten Einwiegen der Zutaten nie treffen, daß alles sosort genau stimmt. Die zum Prodieren geeignete Grundseise kann 80 bis 90° C. heiß sein; kälter darf sie nicht sein, sonst erschwert sich die Marmorbildung in den kleinen Prodiergesäßen. Man entnimmt nun der Seise im Kessel in einem Schöpfer oder Kistchen 15 bis 20 Pfd. und rührt von der angerührten Farbelösung etwas hinzu. Nührt sie sich glatt ein, oder kristallisiert sie in winzigen einzelnen Pünktchen, so ist die Seise ziemlich richtig getrossen und kann im Kessel gleichfalls gefärbt werden; kristallisiert hingegen die Farbelösung in größeren Flocken sosort beim Einrühren, so ist die Grundseise noch zu schwach, und der Farbelösung müssen von der zurückbehaltenen Lauge 2 bis 3 kg zugegeben werden. Wan prodiert dann abermals, bis sich die Farbelösung glatt eins

rubren laft, worauf man die Seife im Reffel ebenfalls farbt. 26ft fich die Farbelojung gleich birett glatt einruhren, fo tann die Sem richtig getroffen fein und wird bann auch bireft im Reffel gefant. Das Probegefag bedect man gut und lagt es nebit ber gefarbir Seife im Reffel eine halbe bis breiviertel Stunden gang rubig fieben Bemertt man nach biefer Beit noch gar feinen Marmor, fo ift bir Brundfeife gu ftart; in diefem Falle frudt man 2 bis 3 kg El und 6 bis 7 kg Baffer ein, der Marmor wird dann folgen. Wenn man richtig gewogen hat, breht es fich ftets bei ber Korreftur nur um Sat die Geife leichte, wenn auch taum fichtban Rleiniafeiten. Marmorierung gebilbet, fo ift fie richtig getroffen und fann bei 75 C. in die Form geschöpft werben, worauf man fie bis zur Marmorfiellung gut bedectt, wonach man bie Form abdectt. Sat die Seife Reigung jum Genten des Marmors, jo fann man fie ohne Bedenten nochmais durchtruden und abermals bis zur Marmorbildung beden. Solde Seifen find noch ein flein wenig zu ichwach; aber bas ichabet nichts, fie ergeben großfluffigen, iconen Marmor, mabrend etwas fraftig ab gerichtete Seifen ben Marmor ichwerer bilben und fleinfliffiger im Marmor ausfallen. Dieje Seifen haben bann teine Reigung jum Senfen bes Marmors.

Hat man eine Seise im Kessel, die nach halbstündigem Stehen im Kessel schon sehr großen Maxmor gebildet hat, so kann man darausschließen, daß die Grundseise noch etwas schwach ist, und man trück noch 1 bis 2 kg 20grädige Agnatronlauge nach und schöpft dank bei 75° C. in die Korm.

Kleine Sude kann man morgens sieden und nachmittags formen; besser ist es aber, alle diese Seisen nachmittags anzusertigen und am nächsten Tage auszuschöpsen. Nachdem man die Seise bis zur Marmorbildung sertig hat, deckt man den Kessel bis zum andern Morgen. Nachdem man alsdann ausgedeckt hat, krückt man durch und mist die Temperatur; hat man unter 78°C., so gibt man 10 bis 20 kg Wasser in die Seise, macht Feuer und bringt sie auf die angegebenen Wärmegrade.

Seisen, die abends heiß bedeckt werden, lassen stets den Marmor bis zum nächsten Morgen sinken, und man soll dies nicht als Fehler aussassen. Je einsacher man mit der Ansertigung der Mottled-Seisen versährt, umso leichter ist die Ansertigung; jemehr Umstände man macht, umsomehr erschwert man die Fabrikation. Die einzige Schwierigkeit liegt nur in der Marmorbildung, und diese wird stets leicht erzielt, wenn die Grundseise genau abgerichtet und die Seise nicht wasserarm ist.

Bausfeifen auf Raltem und halbwarmem 2Bege.

Die Wette und Langen für die Berfeifung auf taltem Bege. Unter Berfeifung auf faltem Wege versteht man das Berfahren, durch bloges Zusammenrühren von geschmolzenem Rotosol ober Balmternol mit ber gur Sattigung genau erforderlichen Laugenmenge Seifen. hauptfächlich billigere Toiletteseifen, aber auch Sausseifen herzustellen. Es beruht auf der Gigenichaft der verschiedenen Rokosole und des Palmfernöls, mit hochgrädigen Aglaugen bei niedriger Temperatur eine Berbindung einzugehen, welche durch nachträgliche Selbsterhigung in der Form eine weiße, feste Seife liefert, die fich beim Baschen burch besonders reichliches Schäumen auszeichnet. Go groß ist das leichte Berfeifungsvermögen ber genannten Dle, daß bei biefem Berfahren felbst andere schwerer verseifbare Wette und Dle mit zum Berband gezogen werden. Dan benutt diesen Umftand und verwendet au ben Seifen biefer Gattung vielfach auch einen gewiffen Prozentsat Talg, Balmöl, beftes Knochenfett, Kammfett, Schmalz, Dlein, Baumwollsatol, Erdnußöl, Sefamol, Olivenöl und Riginusol, sowie auch Harz.

Db man Tala und andere Fette und Dle mitverarbeitet ober nicht, die Berftellungsweise ber faltgerührten Seifen bleibt immer die gleiche, es treten ba nur geringe Abweichungen in Bezug auf die Temperatur ber zu verseifenden Fette und die Menge ber gur Berfeifung nötigen Lauge ein. Sinsichtlich biefer beiben Buntte hat man immer zu bernichichtigen, daß Rotosol unter ben bier in Betracht tommenden Tetten und Olen gu feiner vollständigen Berfeifung ber größten Laugenmenge bedarf. Nach diefem kommen Tala, Schmals und Dlivenol, Fette, die im Berbrauch von Lauge ungefähr als gleich zu betrachten find. Um wenigsten Lange erfordert Riginusol. Alle zur talten Berfeifung gelangenden Fette follen möglichft frisch und rein und vor allen Dingen nicht rangig fein, ba fonft auch die baraus hergestellte Seife bem leichten Rangigwerben ausgesett sein wurde. Betreffs bes zweiten Bunttes gilt als Norm, bag, je hoberen Schmelgpunkt ein gur Berfeifung auf faltem Bege gu verwendendes Wett besitt, es auch auf einem um fo höheren Barmegrabe bei ber Berfeifung gehalten werben muß. Go würde 3. B. Talg, wenn man ihn überhaupt allein verarbeiten konnte, auf 60 bis 65° C. gehalten werden muffen, mahrend bei Mitverwendung von 1/2 bis 2/3 Kotosol eine Temperatur von 40 bis 43° C. refp. 32 bis 35° C. genügt.

Die Lauge zu den taltgerührten Seisen wird am besten aus hochgrädigem Annatron bereitet. Man nimmt zum Anslosen auf 100 kg Annatron 200 kg Basser und erhält eine Lauge von eine 40° B. Sie wird in dicht geschlossenem Reservoir bis zum Gebruch ausbewahrt und gewöhnlich 36 bis 38° B. start verarbeitet. In Berseisung von 1 kg Kotosol rechnet man ½ kg Annatronlauge von 38° B. Eine solche Mischung ergibt eine vom Schnitt sehr iede Seise. Ein genaues Abwiegen von Fett und Lauge ist zum guter Gelingen der Seise erforderlich; bei zu geringem Laugenzusas wird sie weich und schwammig, bei zu großem hart und spröde oder schadt gar Leim oder Lauge ab.

Bur Bermehrung ber Hausseisen auf kaltem Wege finden vorzugsweise Basserglas, Talk, Füllungslauge, Pottasch- und Salzteinen Berwendung. Da die Seisenmasse durch die Bermehrungsmittel sich stark erhist, so darf sie nur in kleinere flache Formen von 30 bis 60 kg Inhalt gebracht und darin unbedeckt gelassen werden, da sich

fonst leicht in ber Mitte Ol absett.

Neuerdings werden die Hausseisen auch vielfach auf sogenannten halbwarmem Wege hergestellt, indem man in der aus Jett und Lauge zusammengerührten Masse, eventuell unter Erwärmen, erst Silbsberhitzung eintreten läßt und nach gutem Durchkrücken die entstanden Leimkeruseise, der man entweder vor oder erst nach Eintreten de Selbsterhitzung die Fullung zusetz, formt.

Bur Herstellung der auf halbwarmem Bege hergesiellten Zeits finden die gleichen Fette und Laugen, auch Harz, wie bei de kaltbereiteten angegeben, Berwendung; ebenfalls dienen meistens fichrer Bermehrung Basserglas, Füllungslange, Pottasch- und Sale

löfung.

Borschriften für Dausseifen auf taltem und halbwarmem Begt. In Nachstehendem finden sich neben guten Borschriften fur Sausierer auf taltem Wege auch solche für Seifen auf halbwarmem Wege.

Ein Unfag fur prima weiße Sausseife ift:

20 kg Talg, 30 = Kofos= oder Palmfernöl, | warm,

25 - Agnatronlauge von 38° B.,

3 - Pottaschlösung von 20° B.,

2 = Salzlösung von 20° B.

Dem geschmolzenen Fett wird bei obigem Wärmegrad die Lauge eingerührt und, wenn die Wasse anfängt aufzulegen, die Lösungen nacheinander unter Rühren zugeset, worauf man formen kann.

Anfage für billigere Hausseifen sind:

50 kg Kołosöl, ca. 37° C. 50 = Palmternöl, warm, 125 = Uknatronlauge von 23° B..

25 - Natronwasserglas von 36°B., 20 bis 13°C. warm

250 bis 300 g 96 prozentiger Spiritus.

50 kg Kofosöl, 30 = Palmkernöl, 20 = Erbnuβöl, α. 40° C. warm,

124 = Apnatronlauge von 23° B.,

25 = Natronwasserglas von 36°B., 20 bis 25°C. warm, 250 bis 300 g 96 prozentiger Spiritus.

Das geschmolzene Fett wird bei angegebener Temperatur mit der Lauge zusammengerührt und bei eingetretenem Verband das erwärmte Wasserglas hinzugekrückt. Sowie sich die Masse unter gutem Durchstrücken vollständig zerrissen zeigt, gießt man sie in eine recht dichtsschließende Form, sprengt den 96 prozentigen Spiritus darüber, woburch die Seise soson, sprengt den 96 prozentigen Spiritus darüber, woburch die Seise soson, sprengt den 96 prozentigen Spiritus darüber, woburch die Seise soson, sprengt den 96 prozentigen Spiritus darüber, woburch die Seise soson zu hand men die Farbe zur Hand haben, da die Seise schnell erstarrt. Jum Marmorieren benutzt man mit Wasser angerührtes Ultramarin oder Frankfurter Schwarz.

Nach ähnlichem Verfahren wird eine billige Seife aus 40 kg Ceylon-Kolosöl, 40 kg Ahnatronlauge von 32° B., 40 kg Salz-lösung von 18° B. und 50 kg Natronwasserglas von 38° B. hersgestellt.

Das geschmolzene Kokosöl wird bei ca. 37°C. mit 25 kg Lauge angerührt, die restierenden 15 kg Lauge zum Salzwasser gegossen. Das mit Lauge gemischte Salzwasser wird dann nach und nach der Seisenmasse zugesetzt, wobei letztere aber im Berband bleiben muß. Hierauf wird das Wasserglas der Seise in dickem Strahl zugesetzt, sodaß sie sich vollständig trennt. Man krückt, dis alles wie Reisbrei ist und keine Klümpchen mehr vorhanden sind. Jetzt sprengt man 1 Liter 96prozentigen Spiritus über die Seise, krückt durch und gießt schnell in die Korm, die unbedeckt stehen bleibt.

Folgende Anfațe werden mit Talk gearbeitet:

50 kg Centon-Rotosol,

50 = Schweinefett,

55 = Anatronlauge von 36° B.,

25 = Talk.

65 kg Cenlon-Rotosöl,

35 - Erdnußöl,

55 - Anatronlauge von 35° B.,

30 . Talt.

In dem ca. 50° C. heißen Fett wird der Talk verrührt und dann successive die Lauge zugeset; wenn die Seife auflegt, wird sie in kleine Formen gegeben.

Eine weiße Seife auf halbwarmem Bege (165 bis 220% Ausbeute) kann aus folgenden Anfagen hergestellt werden:

85 kg Palmkernöl, d5° C. warm,

50 = Apnatronlauge von 380 B.,

3 - Wasser,

15 = Pottaschlösung von 20° B.

60 kg Palmkernöl,

40 = Talg,

55 = Uhnatronlauge von 37° B.,

25 = Lösung von 20° B. aus gleichen Teilen Zuder, Salz und Pottasche in Wasser.

90 kg Palmfernöl,

10 = Talg,

85 = Ühnatronlauge von 30° B.,

15 = Pottaschlösung von 20° B.

80 kg Palmfernöl,

20 = Talg,

80 = Üpnatronlauge von 33° B.,

40 - Wasserglas von 38° B.

```
90 kg Palmternöl,
10 = Talg,
50 = Ühnatronlauge von 38° B.,
3 = Wasser,
36 = Wasser,
36 = Wasser,
50 = Ühnatronlauge von 38° B., gemischt mit
5 = Ühnatronlauge von 38° B. und
6 = Vottaschlösung von 25° B.

50 kg Palmternöl,
25 = Talg,
25 = Schweinesett,
15 = Knochensett,
64 = Ühnatronlauge von 38° B.,
48 = Wasserglas von 38° B.,
```

17½ - Bottaschlösung von 15° B.

In das meistens ca. 50° C. heiße Fett wird die Ahnatronlauge, eventuell mit Wasser gemischt, sowie dann die Füllung eingekrückt. Hierauf wird das Rührgefäß, eventuell unter leichtem Erwärmen und zeitweiligem Durchkrücken, längere Zeit bedeckt, und wenn dann Selbsterhitzung bei der Wasse eingetreten, diese durchgerührt. Die sich rippig und in den Proben genügend sest, sowie Stich zeigende Seise wird in kleinere Formen gegeben. Man kann auch den Fettansamit der Lauge gut verseisen und der gut verbundenen blanken Seise die vorher erwärmte Füllung einkrücken.

• Sarzseifen. Für nachstehende, mit Harz hergestellte Seisen existieren hauptsächlich zwei Fabrikationsmethoden. Die Lauge wird entweder dem Harzsett oder umgekehrt das Harzsett der heißen Lauge zugerührt. Die nach erster Methode angesertigte Seise zeigt sich oft etwas klebrig, weil die Verseisung keine so innige ist, wie nach der zweiten Fabrikationsmethode. Zur Herstellung dieser Seisen sinden ebenfalls die obengenannten Fette Verwendung, zur Vermehrung hauptssächlich Talk, Wasserglas, Pottaschlösung usw.

Einen Ansatz zu einer Harzseise mit Talk geben 42 kg Talg, 43 kg Palmkernöl, 15 kg helles Harz, 50 kg Apnatronlauge von 37°B., 5 bis 7 kg Talk. Talg und Öl werden geschmolzen, darin das Harz zergehen gelassen, der Talk darin verrührt und alles durchegeseiht. Ist das Harzsett auf ca. 65°C. abgekühlt, wird auf bekannte

Weise die Lauge zugefrückt. Die gut verbundene Seise wird in Min

Formen gegeben.

Ein Ansas zu einer Harzseise mit 50%, Harz besteht aus 32 kg Ceylon-Kotosöl, 16 kg Palmfernöl, 24 kg hellem Harz, 36 kg Annatronlange von 37° B., 30 g Hausseisengelb, in ca. 1600 g tochendem Wasser gelöst.

In dem geschmolzenen heißen Ol wird das zerkleinerte Harz zogehen gelassen. Ist das Harzsett auf ca. 60° C. abgetühlt, so wid die Farbelösung und dann unter gutem Rühren die Lauge dazu gegeben. Hierauf wird das Rührgefäß ca. 20 Minuten warm bedeh, worauf die Masse, bei gutem Durchtrücken, unter leichtem Dampse in einen guten Berband tommen wird. Die Seise gibt man hierau in die Form, rührt noch furz durch und bedeckt sie dann leicht. Rach dem Schneiden läßt man die Seise kurze Zeit aufgestellt siehen, wenach sie sich nicht nur sester, sondern auch an den Kanten transparenter zeigen wird.

Eine Harzseife mit 100 % Harz erhält man aus 35 kg Palmfernöl, 15 kg Cenlon-Kotosöl, 50 kg hellem Harz, 50 kg Agnatronlange von 37 ° B., 20 g Hausseisengelb, in 1 kg tochendem Basser gelöst

Das Harz wird im heißen Öl geschmolzen, dem auf ca. 75°C. abgefühlten, durchgeseihten Harzsett die Farbelösung zugesent und dam die Lauge eingerührt. Die Seise wird nach einigem Durchkrüden is einen ziemlich dicken Leim kommen und dann sofort in die Form gebracht. Nach ersolgtem Durchziehen wird die Seise gerade gestichen und unbedecht gelassen.

Die Abschnitte von den auf vorstehende Beise hergestellten Seise werden im heißen Ol aufgelöst und so mit Borteil wieder verwandt. Bei Berwendung sehr ausgetrochneter Abschnitte sest man erwat Wasser zu.

Aus folgenden Anfahen laffen fich schöne harzseifen auf ballwarmem Bege herstellen:

80 kg Palmternöl,

20 = Centon-Rotosöl,

14 = Harz,

58 - Agnatronlauge von 37° B.,

40 * Natronwasserglas von 38° B., genüscht mit

7 - Annatronlange von 37° B.

```
90 kg Palmternöl,
```

- 10 Tala,
- 10 = Harz,
- 55 = Anatronlauge von 36° B.,
- 30 = Natronwasserglas von 38°B., gemischt mit
 - 4 = Anatronlauge von 36° B. und
- 5 Pottaschlösung von 30° B.
- 50 kg Palmfernöl,
- 10 = helles Harz,
- 40 = Anatronlauge von 30° B.,
- 7½ = Pottaschlösung von 30° B.
- 90 kg Balmfernöl.
- 10 = helles Harz,
- 60 = Anatronlauge von 33° B.,
- 40 = Natronwasserglas von 38°B., gemischt mit
- 3 = Anatronlauge von 33°B.
- 183 kg Palmfernöl,
 - 33 = Harz.
- 119 = Agnatronlauge von 37° B.,
- 64 = Natronwasserglas von 38° B.,
- 10 Vottaschlösung von 30° B.

Ol und Harz werden bei leichtem Feuer zerlassen und unter fortwährendem Rühren etwa vorhandene Abschnitte darin gelöst. Zu dem auf ca. 70° C. abgekühlten Harzsett krückt man die vorher absgewogene und zusammengemischte Lauge, das Wasserglas und die Bottaschlösung. Nach einigem Durchkrücken bedeckt man meistens einige Zeit die Wasse, wonach sie nach Eintritt der Selbsterhitzung unter Krücken in einen ziemlich slüssigen Leim kommt und dann, wenn letzterer in den Proben guten Druck und Stich zeigt, gesormt wird. Etwa nötige Korrekturen lassen sich bei der Seise durch kleine Zusäte von erwärmter Lauge oder flüssigem Ol leicht aussühren. — Will man die Seise leicht gelb färben, so löst man auf 100 kg Anssatzer und gibt die Lösung dem Hausseisengelb in 1 kg kochendem Wasser und gibt die Lösung dem Harzsett vor Einrühren der Laugenmischung zu.

Eine transparente Harzseise wird aus 50 kg Ceylon-Kotosöl, $12^{1}/_{2}$ kg rohem Palmöl, $37^{1}/_{2}$ kg hellem Harz, 50 kg Ühnatronlauge von 38° B., 2½ kg Wasser und ca. 200 g Representes Spiritus hergestellt. Kokosöl und Harz werden bei leichtem sext geschmolzen und dann das Palmöl zugegeben und ebenfalls jamier gelassen. Wenn das geschmolzene, durchgeseihte Harzsett ca. 50°C zeigt, wird die Lauge in seinem Strahl zugerührt. Nach eingenem Berband wird der dicken Seisenmasse das Wasser zugesetzt, wonach etwas slüssiger wird. Hieraus wird der Spiritus eingekrückt und der Seise im gut bedeckten Kessel ca. 1 Stunde der Ruhe überlassen. Sourch ein inniger Berband bei der Masse bewirtt wird. Die und dicke transparente Seise wird dann in die Form gegeben, nochwalmit der Krücke durchgezogen und unbedeckt stehen gelassen.

Zu einer hellen Harzseise nimmt man 160 kg Censon-Robiil. 30 kg Talg, 10 kg Schweinesett, 50 kg helles Harz, 5 kg venet. I. pentin, 127 kg Apnatronlauge von 36°B., 121/2 kg Pottaschlosium

von 30° B. und 5 kg 38 grabiges Natronwafferglas.

In dem auf 82° C. erwärmten Fettansat wird das zertleinen Harz bei schwachem Feuer zergehen gelassen, das Harzsett durchgesetz und abgewogen. Inzwischen bringt man die Lauge in den Koscläft durchsieden und seht dann nach herausgezogenem Feuer Bounds lösung und Basserglas zu, wonach man in die ca. 82° C. beit Laugenmischung successive das etwa 70° C. heiße Harzsett frückt. Zuler wird sich die Masse sehr das etwa 70° C. heiße Harzsett frückt. Zuler wird sich die Masse sehr das etwa 70° C. heiße Harzsett frückt. Zuler wird sich die Masse sehr das etwa 70° C. heiße Harzsett frückt. Zuler wird sich die Masse sehr das etwa 70° C. heiße Harzsett frückt. Zuler wird sich die Masse sehr das etwa 70° C. heiße Harzsett frückt. Zuler wird sie des Masses des Studen wird seinen der Gesenwaße von der Lauge besindlich, entschlaft beschlagene Formen bringt. Etwaige Abfälle von der Seise werden seisen in der siedenden Lauge der nächstolgenden zergehen gelasse

Ein Ansatzu einer Harzseise mit 100% Sarz und Tell besteht aus 50 kg Palmfernol, 50 kg Harz, 10 kg Tall, 50 kg

Agnatronlange von 370 B.

Diese Seife wird in ahnlicher Weise wie die vorstehende gearbent. In der ca. 80° C. heißen Lauge wird der Talk verrührt und der das ca. 68° C. heiße Harzsett dazugekrückt. Nach etwa einstündigs Ruhe im gut bedeckten Rührkessel wird die setzt gut verdunde Seisenmasse nochmals durchgekrückt und in kleine Formen generet

Eine gelbe Harzseife geben 36 kg helles Knochensen, 18 kg Palmfernöl, 2 kg rohes Palmöl, 50 kg helles Harz, 52 kg natronlange von 36°B., 21/2 kg Natronwasserglas von 38°B., 21c Pottaschlösung von 15°B., 1 kg Salzlösung von 15°B. In dem Fettansat wird das Harz geschmolzen und das heiße Harzsett dann durch ein Sieb in ein Gefäß gegeben. Nun werden in dem gereinigten Kessel Lauge, Wasserglas, Pottaschlösung und Salzwasser ins Kochen gebracht, zweckmäßig auch einige Abschnitte darin geschmolzen. Ist die Laugenmischung wieder auf ca. 70° C. und das Harzsett auf ca. 65° C. abgefühlt, so wird letzteres nach und nach der Laugenmischung zugefrückt. Hierauf wird der Rührkessel 1 Stunde bedeckt, die Masse dann durchgekrückt und geformt

Zu einer rotgelben Harzseise ist ein Ansatz: 150 kg Ceylons Kotosöl, 40 kg rohes Palmöl, 30 kg helles Harz, 200 kg Ühnatronslauge von 30°B., 75 kg Natronwasserglas von 38°B., 40 kg Wasser.

In einem recht geräumigen Kessel werden Lauge, Wasserglas und Wasser bis zum Siedepunkt erhitt; in einem zweiten erhitt man das DI, läßt dann das zerkleinerte Harz darin schmelzen und seiht durch. Bei nur äußerst schwachem Feuer wird das Harzsett der kochend heißen Wasserglaslaugenmischung nach und nach untergekrückt. Da hierbei durch plötlich eintretenden Verband die Seise schnell steigt, so ist die größte Vorsicht geboten. Sobald die Seise im Kessel fällt, ist der Verseisungsprozeß beendigt. Die jett ausgenommenen Glasproben müssen selt sein und auch Druck zeigen. Sollte einmal die Seise noch nicht genügende Festigkeit besitzen, so härtet man sie durch 35 grädige Sodalösung oder Kristallsoda. Während der kalten Jahreszeit ist die Härtung vorsichtig auszusühren, da ein größerer Zusat Sodalösung leicht zum Beschlag führt.

Eine helle Harzseise (sogenannte Sparseise) wird aus 317 kg Palmernöl, 42 kg Talg, 2 kg Palmöl, 63 kg Harz, 252 kg 34 grädiger Anatronlauge, 84 kg 38 grädigem Natronwasserglas und 6 kg 24 grädiger Salzlösung in gleicher Weise wie die vorstehende rotgelbe Seise hergestellt. Auch hierbei werden in einem Kessel Lauge, Wasserglas und Salzlösung dis zum Siedepunkt erhist, woraus man das in einem zweiten Kessel geschmolzene und durchgeseihte, ca. 85° C. heiße Harzsett der Wasserglaslaugenmischung successive unterkrückt, wobei auch ein startes Steigen der Masse eintritt. Sollte nun nicht gleich, wenn alles Harzsett im Kessel ist, guter Verband eingetreten sein, so läßt man die Seisenmasse noch einige Zeit im Kessel und krückt sie ab und zu einmal durch, bis eine gut verbundene Seise vorhanden ist. Die nun ziemlich dicke Seise wird in die Form ges bracht und kalt gekrückt.

Eine braune Harzseise erhält man aus 125 kg dunstem den 90 kg Palmternöl, 35 kg Wollsett, 119 kg Apnatronlauge von 39 b. und ca. 15 kg Wosser.

Diese Seise wird ganz ähnlich den beiden vorstehenden Sein hergestellt. Mitunter wird aber auch so versahren, daß Harzien auf Lauge auf ca. 90° C. erwärmt werden und dann die leptere der ersteren zugekrückt wird. Nachdem auch hier nach vorherigem Strom die Seise im Kessel heruntergegangen ist, trückt man eventuell und 20 bis 25 kg durch Lauge gesättigtes Wasserglas zu

Stettiner Palmöl-Hausseise 1). Die Stettiner Palmöl-Haussesse wird zuweilen auch auf kaltem Bege hergestellt: 50 kg geblechte Palmöl und 7 kg helles Harz werden in den Kessel gebracht mit geschwolzen. Ist die Fettmasse auf ca. 44°C. abgekühlt, so verduckt man sie durch Rühren mit 10 kg 38 dis 40grädiger Abnatronlause sügt dann 20 kg 38grädiges Natronwasserglas, gemischt mit 20 kg 38 dis 40grädiger Ühnatronlause, unter tüchtigem Durchkrücken hand und gibt hieraus die gut verbundene Seisenmasse in die Form. Binde der größte Teil der Lauge gleich mit dem Ol in Berbindung gebracht und sodam das Wasserglas mit wenigen Kilo Lauge hinzugegeben so würde die Masse dick werden und schwer in die Form zu brünger sein, wogegen das Dickwerden durch gleichzeitige Zugabe von Lauge und Basserglas verhindert wird. Diese Seise, die ebenfalls in viewersteige Stücke geschnitten und gepreßt wird, zeigt nach einigem Lagar einen lieblichen Beilchengeruch.

Glienbeinseife. Unter dem Ramen "Elfenbeinseise" wurde frühe von Naumann in Offenbach a. M. eine vorzügliche Kernseise aus la. gebleichtem Lagos-Palmöl in den Handel gebracht; die heute Dandel vorkommenden sogenannten Elsenbeinseisen sind Leimseise die meist auf taltem Bege hergestellt sind. Ein Ansat zu eine solchen Seife besteht z. B. aus

> 100 kg Palmfernöl, 50 = Aknatronlauge von 38° B., 10 bis 15 = Lösung von 25° B.

Das Palmfernol wird auf 32° C. erwärmt und das Geng dann zusammengerührt. In der Regel stimmen die hier angegeber Laugenverhältnisse; sollte die Seise wider Erwarten nicht genügen

¹⁾ Lgl. &. 399.

fest werben, so werben ber Lösung 1 bis 2% 38 grädige Lauge zusgeset. Die Lösung besteht aus 36 kg kochendem Wasser, worin 4 kg Chlorkalium, 4 kg Pottasche und 5 kg Zucker gelöst wurden, und wird mit kaltem Wasser auf 25°B. gestellt. Nur die klare Lösung wird verwandt. An Stelle von Palmkernöl kann vorteilhaft ein Teil Talg genommen werden, auch kann die Seise höher versmehrt werden, selbst mit Wasserglas; doch ist davon abzuraten.

Sinclairseife. Auch auf kaltem Wege wird in Deutschland Sinclairseise hergestellt. Unsätze hierzu find:

150 kg Rofosöl,

20 = Tala,

5 = rohes Palmöl,

75 = helles Harz,

125 = Anatronlauge von 36° B.,

10 = Pottaichlösung von 20° B.,

7½ = Natronwasserglas von 38° B.

160 kg Rofosöl,

30 = Talg,

10 - Schweinefett,

5 - venet. Terpentin,

50 = helles Harz,

127 = Unatronlauge von 36° B.,

12½ - Pottaschlösung von 30° B.,

5 = Natronwasserglas von 38° B.

55 kg Kotos= ober Palmfernöl,

10 = Tala,

10 = robes Balmöl.

75 = helles Harz,

76 = Apnatronlauge von 36° B.,

7½ = Pottaschlösung von 25° B.,

5 = Natronwasserglas von 38° B.

In dem auf 80° C. erwärmten Fettansat wird das zerkleinerte Harz bei schwachem Feuer zergehen gelassen, das Harzsett durchgeseiht und abgewogen. Inzwischen bringt man die Lauge in den Kessel, läßt durchsieden und sett dann nach herausgezogenem Feuer Pottasch= lösung und Wasserglas zu, wonach man in die 80° C. heiße Laugensmischung nach und nach das etwa 75° C. heiße Harzsett krückt. Zuslett wird sich die Wasse sehr das etwa 75° C. heiße Karzsett krückt. Zuslett wird sich die Wasse sehr die boch ist ein starkes Krücken

nicht nötig. Sobalb bas letzte Harzsett sich in der Lauge besindet, entsernt man die Arücke, deckt den Rührkessel etwa zwei Stunden, worauf man die Seisenmasse nochmals durchkrückt und sie in slacke, mit Eisenblech beschlagene Formen bringt. Es ist auch mitunter vorteilhaft, die Seise nach dem Bedecken des Ressels leicht anzuwärmen. Um ihr ein besseres Ansehen zu verschaffen, wird die aus der Form genommene Seise nach dem Schneiden noch einige Zeit ausgestellt. Alle Absälle von der Seise werden am besten in der siedenden Lange der nächstslagenden zergehen lassen.

Oberschalseise 1). In manden Gegenden der Provinz Sachsen und Brandenburg sindet sich eine sogenannte Oberschalseise im Handel, die mit der echten Oberschalseise allerdings nur den Namen gemein hat. Es ist dies eine einsach auf kaltem Wege zusammengerührte Seise, deren Qualität je nach den dafür angelegten Preisen wechselt. Diese Seise könnte, so wie sie hergestellt wird, auch Leimkernseise oder glatweiße, auch Wachsseise oder ähnlich heißen; aber sie hat nun einmal den Namen Oberschalseise, und ihre Konsumenten verstehen insolgebessen unter diesem Namen solche Seise und würden wahrschilch auch eine echte Oberschalseise nicht als richtig anerkennen.

Während bei der echten Oberschalseise die Farbe immer grau oder gelblichgrau aussällt, wird dagegen diese Seise recht weiß verlangt. Erlaubt es der dafür gezahlte Breis, so kommt neben Palmkernöl wohl auch Talg mit zur Verwendung; im andern Falle tut es auch Palmkernöl allein, und bei großer Billigkeit wird noch eine Füllung mit Wasserglas angewandt. Die Ansertigung ist sehr einsach, zumal die Seise nur in kleinen Posten hergestellt wird. Einige Ansase mögen dies hier dartun:

50 kg Tala,

.50 - Palmternöl,

50 - Anatronlauge von 37° B.

100 kg Balmfernöl.

50 = Ahnatronlauge von 38° B.

100 kg Palmfernöl,

50 - Anatronlauge von 380 B.,

20 = Natronwasserglas, abgerichtet mit

3 🔹 Ühnatronlauge von 38° B.

¹⁾ Bgl. E. 402 und 480.

50 kg Tala,

50 - Palmfernöl,

50 - Anatronlauge von 38° B.,

10 - Natronwasserglas, abgerichtet mit

1½ = Anatronlauge von 38° B.

Man schmilzt zunächst die Fette bezw. Die und seiht sie durch Leinen oder ein Gazesieb in einen dazu geeigneten Rührkessel. Bei Mitverwendung von Talg erhält man das Fettgemisch auf einer Temperatur von 37 bis 40°C.; bei Palmkernöl allein erwärmt man dagegen nicht über 30°C. In dünnem Strahle wird die abzewogene Lauge zugegossen und dabei gut gerührt, so lange, bis die Seise aufzulegen beginnt, wenn man den Rührstock ablausen läßt. Nun kommt noch das Wasserglas hinzu, wenn man füllen will, und danach wird die Seise ausgegossen. Sie kommt in flache Kasten resp. Nahmen, sodaß ihre Höhe gerade der Dicke des später zu schneidenden Riegels entspricht, und wird mit einem kleinen runden Rührstabe geblumt. Oft wird die Seise auch noch mit Mirbanöl oder Zitronellaöl parfümiert, und davon genügen ca. 200 g auf 100 kg Seise.

Die Schmierfeifen.

Unter Schmierseifen versteht man eine hauptsächlich aus Botteid lauge und DI bergestellte Seife von weicher, salbenartiger Ronfiften Die im Gegensaß zur Sartfeife mehr Baffer chemifch gebunden mie halt. Sie ist nicht einfaches settsaures Alfali, sondern eine Loume von fettfaurem Alfali in einem Gemisch von tohlensaurer und kauftischer Lauge. Da neutrales ölfaures Kali ein gabes, gummb artiges und trubes Produtt ergibt, jo ift es, um die bekannte trans parente Schmierfeife bes Sandels zu erhalten, erforderlich, ibm am Lösung von kausisschem und tohlensaurem Kali ober frait bes legteten andere verwandte Salze zuzusegen. Das in entsprechendem Berbalmis augesette tohlensaure Rali lagert sich zwischen Die Seifenatome hebt die Babigkeit ber Seife auf und gestaltet fie gu einer geidmeis bigen, transparenten Maffe; außerdem hat bas tohlenfaure Rale nob bie Eigenschaft, Baffer mit ber Seife zu verbinden.

Dem im Dl und Fett enthaltenen Glngerin wird bei bem Befeifungsprozeß auch bisweilen eine Birtfamteit zugeschrieben; Dies in jedoch nicht der Fall. Höchstens konnte es gur Transpareng ber

Seife beitragen.

Die Schmierseifenfabrikation hat ihren Ursprung in ben Ruften landern ber Oftfee, wo man querft aus Tran und Solgaschenlange eine weiche Seife berftellte, und fand fpater burch bie Seefahrer ibre Berbreitung in ben Ruftenlandern ber Rordfee, da bort ebenfalls ber Tran viel und billig vorhanden mar.

Die erfte Beranlaffung jum Berftellen folder weichen Gege # jedenfalls bem Umftande gugufchreiben, bag unfern Borfahren, bie ihren Bohnfit nahe ber Seefifte hatten, große Mengen Rijde und Robbentrane billig gu Gebote ftanden. Da die alten Seifenjieba aus Erfahrung wußten, daß, wenn man bem weichen, ichmierige Seifenleim, ben fie burch Sieden tierifcher Wette und Bolgafdenlange erhielten, Salz gufügte, eine festere Seife erhalten wurde, fo fiellie fie wahrscheinlich auch abntliche Bersuche mit dem aus Tran bergeftellten Seifenleim an; es zeigten fich bann aber andere Rejultat

wie man sie beim Bersieden von Hartsett kannte: man erzielte durch Absalzen des Transeisenleims nur eine schlecht aussehende, krümelige Schmiere. Durch weitere Bersuche und Beobachtungen sanden die alten Seisensieder auch bald heraus, daß, wenn man der Transeise kein Salz zusetzte, sie aber mehr eindampste, man ein schönes, klares Produkt von ziemkich sester Konsistenz erhielt. Da die Konsumenten solcher Seisen ferner fanden, daß sie besser schäume und wasche, selbst im Seewasser, als die sonst verwandte Hartseise, so wurde die Schmierseise bald sehr beliebt und verdrängte sast ganz die erstere Seise. Es ist auch die auf den hentigen Tag die Schmierseise die beliebteste und am meisten konsumierte Seise an ihren ersten Produktionsstätten geblieben, und in den deutschen Küstenländern der Ostund Nordsee, Dänemark, Skandinavien, Belgien und Holland wird hauptsächlich nur Schmierseise fabriziert, da die Bewohner die altsbekannte Seise mit besonderer Borliebe verwenden.

Nachdem mit der Zeit weitere Fortschritte in der Schmierseisensfabrikation gemacht waren, wurde auch die Pottasche und das damals billige Hanföl zur Herstellung solcher Seisen herangezogen. Es halten deshalb noch heute die Bewohner einiger Küstenländer an dem Altscherebrachten sest und kausen nur grüne Seise, weshalb man jeht in solchen Gegenden, wo das Hansol knapp und teuer, die gelbe Leinsölschmierseise durch Indigos oder Ultramarinblau grün färbt.

Von Pottasche fanden zuerst die kalzinierte russische Asche und die amerikanische Steinasche Berwendung.

Dadurch, daß sie der grünen Seise Talg zusesten, um sie widersstandsfähiger gegen die Wärme zu machen, entdeckten einige alte Seisenssieder auch, daß sich durch den Talgzusatz in der Seise bei gewisser Temperatur Korn bildete, und so wurde die Naturkornseise erfunden. Da aber Talg teuer und damals sehr zur Lichtesabrikation gesucht war, so versielen andere Seisensieder auf den Gedanken, da die Naturkornseise wegen ihres besseren Ansehens und ihrer größeren Waschkraft bald viele Käuser fand, durch Einkrücken von Kalkkorn ihrem Fabrikat ein der Naturkornseise ähnliches Ansehen zu verleihen. Auf diese Weise kam auch die Kunsikornseise in den Handel.

Von den deutschen Küstenländern aus trat die Schmierfeise allmählich ihre Wanderung nach dem Binnenlande an, wo sie sich auch wegen ihrer leichten und bequemen Berwendbarkeit schnell in Industrie und Haushalt einführte. Weitere, schnelle Verbreitung fand die Schmierseisenfabrikation aber erst, als die Pottasche, die bisher noch knapp und teuer gewesen war, nach dem Auffinden der ungeheuren Mengen Abraumsalze bei Staffurt sehr im Preise sank.

Die alten Fette für Schmierseisen, Tran und Hansol, sinden seit Jahren nur noch geringe Verwendung, wogegen an deren Stelle in der Schmierseisensabrikation Leinöl, Dotteröl, Rüböl, Baumwollsaatol, Erdnußöl, Maisöl und Sesamöl getreten sind, auch Olein, Talg, Palmöl, Schweinesett und Kammsett mehr oder weniger zu Schmierseisen herangezogen werden. Namentlich ist es das Leinöl, das wegen seines billigen Preises und sonstiger guten Eigenschaften zu Schmierseisen verarbeitet wird, auch, da es erst bei ca. —20° C. gestiert, nebst dem ähnlichen Dotteröl zu Winterseisen die vorteilhafteste Berwendung sindet.

Es soll nun zur Herstellung der Schmierseisen übergegangen werden, und dabei kommt zuerst die Laugenbereitung in Betracht. Bon den Laugen hängt hauptsächlich das spätere Gelingen der Seisen ab, und es ist daher notwendig, sie mit größter Peinlichkeit und Gewissen-haftigkeit zu bereiten. Die Hauptbedingung bei den Ascherlaugen ist zu ermitteln, ob kohlensaures und kaustisches Alkali darin im richtigen Berhältnis zu einander stehen, oder wie man in der Praxis sagt, ob man richtig "im Kalke steht".

Zum Verseisen von 100 kg Dl oder Fett bedarf man ungefähr 36 kg durch Kalk kaustizierte 96 prozentige Pottasche; soll eine Schmierseise künstlich vermehrt oder, wie der technische Ausdruck lautet, gefüllt werden, so bedarf man zur Sättigung resp. Abrichtung der Füllung auch ein bedeutendes Quantum Lauge.

Man verwendet zum Sieden gewöhnlich eine 23 bis 24grädige Durchschnittslauge, und zur völligen Berseifung von 100 kg El genügen 155 bis 160 kg Lauge von 24° B. Die direkt vom Aschrekommenden Laugen stehen in keinem gleichen Kalkverhältnis, da es bei 30grädiger, 24grädiger und 18grädiger Lauge sehr variiert; je hochgrädiger eine Lauge ist, desto niedriger steht sie im Kalke. Da man nun aber auf Innehaltung bestimmter Proportionen von kaustischem und kohlensaurem Alkali beim Sieden angewiesen ist, so verwendet man dementsprechend schwächere und stärkere Lauge, z. B. etwa 1 Teil 18 bis 20grädige und 1 Teil 30grädige Lauge, wodurch man eine passende Durchschnittslauge von ca. 24° B. erhält.

Die Herstellungsweise der verschiedenen im Handel vorkommenden Schmierseisen ist durchweg die gleiche und erfolgt nach denselben Regeln; nur durch das zu den Seisen verwandte Fettmaterial und je

nachdem man reine Pottasch= oder einen bestimmten Teil Sodalauge dazu versiedet, lassen sich vier dem Ansehen nach verschiedene Seisenssorten seisten: 1. glatte, transparente Seise, 2. transparente Seise mit Kunstforn (Kunstfornseise), 3. transparente Seise mit Naturkorn (Naturkornseise), 4. persmutterartig durchwachsene Seise (Silberseise). Sie verlangen, um ein ziemlich gleiches Ansehen zu behalten, in den verschiedenen Jahreszeiten eine andere Behandlung; namentlich ist für jede Jahreszeit ein besonderer Fettansat zu wählen, sowie dem richtigen Kaustizitätsverhältnis der Laugen, dem Feuchtigkeitsgehalte und der Abrichtung der Seisen die ersorderliche Beachtung zu schenken, auch den glatten, Kunstforn= und Silberseisen das richtige Sodaverhältnis anzupassen.

Glatte, transparente Somierfeifen.

Ru ben glatten, transparenten Schmierseifen, die verschieben gefarbt als schwarze, braune, grüne, Kronseifen usw. im Sandel vorkommen, verwendet man in der kalten Jahreszeit meistens Lein- ober Dotterol, sowie auch mitunter noch Tran ober Hanfol, da diese Dle fast stearinfrei und wenig jum Erstarren neigen; in der warmen Sahreszeit verarbeitet man außer genannten Olen vielfach noch eine größere Menge Baumwollsaatöl, Sesamöl, Erdnußöl, Rüböl und Dlivenöl, um ben Seifen eine beffere Konfifteng und Haltbarkeit zu verleihen. Wenn man die glatten Schmierseifen nur aus Leinöl herstellt, die als reine Kaliseisen jeden Kältegrad ertragen, aber bei warmerer Temperatur fluffig werden wurden, so versiedet man, um biefen übelstand fern zu halten, zu soldzen Seifen eine gewisse Menge Sobalauge mit. Schon in früheren Jahren wurden durch Greve und 3. Gentele verschiedene Versuche in Betreff des zulässigen Sobaausates zu Schmierseifen gemacht und babei konstatiert, bag noch im Sommer eine gute Ölseife aus 3 Teilen Pottasche und 2 Teilen Sodalauge zu erhalten fei, bei Berwendung von halb Pottafch= und halb Sobalauge die Seife aber trube und unverfäuflich murbe. Heute wird gewöhnlich fo gearbeitet, daß man im heißen Sommer 1/4 bis 1/3 Sobalauge zu glatten Olfeifen nimmt, aber je naber man einer talteren Temperatur kommt, das Sodaverhaltnis immer mehr (auf 1/5 bis 1/6) reduziert und bei eintretendem Frost oft nur Pottasche lauge verwendet; auf den ichon in der zu verarbeitenden Bottafche enthaltenen Natrongehalt muß naturgemäß bei Verwendung von Sodalauge Rücksicht genommen und danach der Zusaß eingendie werden. Es sei hierbei noch erwähnt, daß eine Schmicksick, wwelcher bei niedriger Temperatur zuviel Sodalauge verwandt wurde furz und bröckelig wird, Lauge ausscheibet und ein trübes, schlechtes Anschen erhält; schon bei Berwendung von 1/6 Sodalauge kann wer beim Frostwetter sich diesem Übelstande aussehen. Weiter sit wett allein sessischend, daß eine Olseise um so mehr an Klarheit einbist, namentlich unter dem Einfluß der Kälte, se größer ihr Ratrongebalt ist, sondern man erhält auch eine geringere Ausbeute und ein ewes teureres Fabrikat. Durch österes Auswiegen verschiedener Sude is sestigestellt, daß eine Seise, aus 6 Teilen Pottosch und 1 Teil Sodalauge hergestellt, von 100 kg Leinöl höchstens 230 kg Ausbeute sight, durch seden Prozentsaß Sodalauge die Ausbeute sich aber im bestimmten Berhältnis mehr verringert.

Wenn man annimmt, daß eine genügend abgedampfte Leinsheite aus reiner Pottaschlauge gesotten ca. 235 kg Ausbeute ergibt, reine Sodaseise aber nur ca. 190 kg, so kann man seine Ausbeute bei Browendung von Pottasch- und Sodalauge leicht so berechnen:

```
1 Teil Sobalauge
                                = 190 Teile.
    6 Teile Pottaschlauge à 235 = 1410
    7 Teile
                                  1600 = 228^{1}/_{\circ}
                      in
ober 1 Teil Sobalauge
                                = 190 Teile.
    4 Teile Pottaichlange à 235 = 940
    5 Teile
                      in
                                  1130 = 226.
ober 1 Teil Sobalauge
                                = 190 Teile.
    2 Teile Pottaschlauge à 235 = 470
    3 Teile
                                   660 = 220.
                      in
```

Der glatten, transparenten Schmierseise wird vielsach auch dur 5 bis 15 kg auf 100 kg Clansat, zugesetzt, wodurch sich nicht aller die Seise billiger stellt, sondern sich auch leichter schäumend zeigt aus einen schönen Glanz erhält. Das harz wird entweder gleich mit der Ol in den Kessel gegeben und so mit diesem gemeinsam verseist, wes wird der sertig aussiedenden Seise nebst ersorderlicher Laus (ca. 92 kg von 30° B. auf 100 kg harz) zugesetzt und unter Krünsmit derselben in Berband gebracht. Das letztere Bersahren suber wohl hauptsächlich Anwendung, gibt auch hellere Seisen und eines

mehr Ausbeute; doch ist eine nochmalige Abrichtung nach Zusatz des Harzes ersorderlich. Durch Mitversieden des Harzes wird die Seise zwar etwas dunkler, auch ist die Ausbeute etwas geringer; doch wird durch solches Bersahren das Harz der Seise besser einverleibt und, da eine nochmalige Abrichtung derselben wegfällt, auch ein schnelleres, sichereres Arbeiten erzielt.

Durch das Mitverarbeiten von Harz wird die Seise bedeutend weicher, und es ist deshalb stets notwendig, außer Pottaschlauge eine entsprechende Menge Sodalauge mitzuversieden; je wärmer die Jahreszeit, desto größer muß der Zusab von Sodalauge sein.

Glatte Leinölschmierseise. In einigen Gegenden Norddeutschlands wird eine glatte Leinölschmierseise in rotgelber, brauner und grüner Farbe fabriziert. Im Winter siedet man die Seise nur mit Pottaschlauge und richtet sie mit 28 grädiger Pottaschlösung ziemlich träftig ab, wodurch die Seise nicht nur vor dem Erfrieren geschüßt wird, sondern auch eine etwas höhere Ausbeute gibt. Soll Harz mitverarbeitet werden, so nimmt man zu seiner Verseisung meistens Sodalauge. In der warmen Jahreszeit verwendet man vielsach mehr stearinhaltige Ole oder Fette, wie Baumwollsaatöl, Erdnußöl, Olein, Rammsett usw., mit, wodurch die Seise eine bessere Konsistenz und mehr Widerstandssähigkeit gegen die Wärme erhält, sowie auch, je nach Erfordernis, etwas Sodalauge.

Obgleich man im heißen Sommer und bei größerem Harzzusatzus zur Leinölseise bis ½ Sodalauge benötigt, so muß doch, je näher man der tälteren Jahreszeit kommt, nach und nach eine Reduktion im Sodaverhältnis eintreten und bei Anfang des Frostes möglichst nur reine Pottaschlauge verarbeitet werden; beim Beginn des Frühjahrs fängt man dann vorsichtig mit einem Zusatz von ½ Sodalauge an und steigert ihn allmählich wieder. Mit dem Zusatz von stearinshaltigem Ol, z. B. Baumwollsatöl, Sesamöl, Erdnußöl, Olein, muß man ebenfalls vorsichtig sein. Man kann im Hochsommer 60 bis 80% Baumwollsatöl, eventuell noch etwas mehr, zur glatten Schmierseise verarbeiten; doch darf man dann nur reine Kalilauge verwenden.

Man muß, um die nötige Lauge zum Berseisen von 1000 kg Leinöl zu gewinnen, etwa 400 kg 96 prozentige Pottasche mit ca. 176 kg Kalt einstellen; um aber für alle Fälle sicher zu gehen, nimmt man besser 500 kg 96 prozentige Pottasche und 216 kg Kalt. Den ersten Abzug Lauge stellt man gewöhnlich auf 28° B. und den zweiten auf 20°B. Man arbeitet meistens mit einer 23grädigen Durchschuttlauge, wovon man zur Berseifung von 100 kg Leinol ca. 170 kg salso ca. 100 kg 20grädige und 70 kg 28grädige) gebraucht.

Sat man die erforderliche Lange fertiggestellt, fo ichreiter man jum Sieben ber Seife, bas auf folgende Beife ausgeführt mit Nachdem man am Abend vorher 1000 kg Leinol nebft ca. 40 Le Lauge von 200 B. in ben Reffel gebracht bat, wird andern Tagl Rener darunter gemacht und DI und Lange ab und zu einmal durch gefrudt. Sobald die Daffe genugend beiß ift, wird fich unter Rrude gleich Emulfion bilben, bie Daffe anfangen, fich etwas zu beber burcheinanderzuschieben, und ber Berband eintreten. Lenteres erfem man baran, daß eine herausgenommene Probe feine Lauge met fahren lagt, fondern als dicte, gleichmäßige Schmiere vom Spant läuft. Nachdem ein guter, inniger Berband festgestellt ift, muß mat ber Maffe gleich, damit fie nicht wegen Langenmangels bid werder fann, wieder 300 kg Lauge von 200 B. gufegen, lagt biefe bann unter schwachem Tener fich wieder gut verbinden und gibt weitere 300 ke 20arabige Lauge in ben Reffel. Bei etwas ftarterem Tener werden jest der Maffe in 3 bis 4 Portionen noch ca. 850 kg 28gradiar Lauge zugesett, wobei zu beachten ift, bag eine Portion immer ent aut mit der Maffe verbunden fein muß, bevor man die nachfifolgende angibt. Ift die bezeichnete Lauge in den Reffel gebracht, mas in eine einer Stunde erfolgt ift, fo wird fich unter ber bunnen Schaumbede eine buntle, ziemlich flare Daffe, ber "Geifenleim", zeinen Eme jest mit dem Löffel auf Glas gesette Probe zeigt fich zwar im Augen blid ebenfalls flar, aber noch fehr bunn und Faben giebend (.. fpinnt"): boch erhalt fie erkaltet ein trübes Ansehen und wird gallertaria. Der auf ber Geife befindliche Schaum, wie auch bie noch bunne fabenipinnenbe Glasprobe liefern bem Sieder ben Bemeis, bag und viel überschüffiges Baffer (Bhlegma) in ber Seife enthalten ift. Un Diefes gu entfernen, verftartt man bas Feuer, lagt bie Seife hodineben und tudtig dampfen. Rach langerem lebhaften Sieden wird fich Die Zoit Dider, flarer und fürzer zeigen, der auf ihr bemerkbare Schaum alle mählich verschwinden und fie anfangen gu "fprechen" (ber technice Ansbrud für bas Geräusch, bas baburch hervorgerufen wirb, ban ber am Reffelboden fich entwidelnde Dampf fich mit Bewalt burch be bide Seife Bahn bricht), in großen Platten übereinander gu fieber und "Rojen zu brechen" (b. h. Die Seife zeigt fich auf ber Stelle wo ber Dampf von unten durch die immer bider werbende Enie

bringt, ähnlich einer aufbrechenden Rose). In diesem Stadium wird die Seise, mit dem Spatel geworsen, keine Wasserblasen mehr zeigen, sondern kurz abfallen, auch in erhabenen Streisen vom Spatel absausen und, ohne noch Fäden zu spinnen, davon kurz abbrechen. Wenn die Seise bei zuletzt nur schwachem Sieden vorstehende Zeichen hat, auch kein Schaum mehr auf ihr bemerkbar ist und sich eine aufsgenommene Glasprobe leicht gehäuselt, ohne viele Schaumperlen oder Luftbläschen zeigt, hat sie genügend Phlegma verdampst. Man schreitet nun zur "Abrichtung" der Seise, d. h. man überzeugt sich durch aufzunehmende Glasproben, ob die völlige Verseisung des Öls durch das Alkali stattgesunden hat. Hierbei sei bemerkt, daß man sich durch die Glasproben bei den Schmierseisen leichter und sicherer Gewißheit über die völlige Abrichtung verschaffen kann als bei den Natronseisen, da letzere beim Erkalten bekanntlich trübe werden.

Eine reine Ölseife zeigt nämlich in jedem einzelnen Tropfen genau die gleichen Merkmale und dasselbe Berhalten, wie es der ganze Ressellinhalt von oben bis unten erft nach mehreren Tagen zeigen wurde, und man fann baber an ber flarbleibenden Probe die genauesten Beobachtungen machen, mas bei einer Seife ja von großem Borteil ist. Waren die bis jest in den Ressel gegebenen ca. 1650 kg Lauge ausreichend zur Verseifung ber 1000 kg Ol und zeigt die genügend eingedampfte Seife richtig getroffene Abrichtung, so wird eine auf Glas gesette Probe völlig flar sein, gegen einen dunklen Untergrund gehalten "Blume" haben (bie kleinen Laugenabern, die beim überschuß von etwas Alkali als flodige Trübungen auf der Oberfläche ber Probe, besonders an ihren Erhöhungen und Riefen, sichtbar werben), sowie kleinen "Laugenring" (ber haarfeine, weiße Rand, welcher fich rings um die Probe befindet) zeigen. Sätte die Seife schon etwas zuviel Lauge, so überläuft die Probe ganz schnell; bei bedeutend zuviel Lauge zeigt sich die Probe gang trube und weißlich, lagt fich auch auf dem Glase schieben. Burbe die Seife schon zuviel Lauge haben, also die Glasprobe einen zu großen Alkaliüberschuß anzeigen, so muß man nach und nach ber siedenden Seife solange DI ausegen, bis eine aufgenommene Glasprobe obige Reichen guter Abrichtung erkennen läßt; man mischt zu solchem 3wede bas DI am besten mit etwas schwacher Lauge zu einer Emulsion, wodurch es sich leicht mit ber Seife verbinden wird. Sollte andernfalls die Glasprobe klar, ohne "Blume" fein, fo fehlt ficher noch etwas Lauge, mas an ber erfalteten Probe am beften sichtbar wirb. Die zwecks nötiger Abrichtung aufgenommenen Glasproben legt man, nachbem man genau betrachtet hat, in den Reller, wo doch die Seife ipater gelaum werden foll, auch gewöhnlich eine ziemlich gleichstehende Temperann Die am besten zwischen 10 und 15° C. liegt, herricht. Man legt be Broben von Seifen, die für eine warmere Jahreszeit bestimmt fint meistens im Reller etwas hoch, die fur eine faltere unten auf ben Boben Die fur warmere Jahreszeit bestimmten Seifen muffen mild, auf flow "Blume" abgerichtet werden; zeigt fich alfo fur folde Seifen Die bob gelegte Glasprobe nach halbstundigem Liegen turz, fest und recht flat, fo ift die Abrichtung getroffen. Für Binterfeifen tann Die frifd migenommene Glasprobe immer etwas fraftigere "Blume" zeigen. 22 die im Reller auf bem Steinboben erfaltete Brobe einen giemlichen Laugenrand aufmeijen; folche Seife wird beffer bem Frofte mito fteben. Zeigt eine im Reller erfaltete Blasprobe bagegen von aufe herum fich flar, in der Mitte aber noch einen trüben, milchigen Bantl das "Fettgrau", fo ift die Seife noch zu matt und ihr fehlt emas Lauge. Man gibt in foldem Falle ber Seife unter Durchfieden in fleinen Portionen vorsichtig folange Lauge gu, bis bie erkaltete Glasprobe fich eben völlig flar zeigt.

Benn die Seife fertig aussiedet, kann man ihr noch 5 bis 15%, Harz nehst enisprechender 30 grädiger Lauge (ca. 92 kg auf 100 kg Harz) bei offenstehender Fenertür unter tüchtigem Rühren zusehen, we eventuell dann noch särben und von neuem abrichten; auf das Harrechnet man gewöhnlich Sodalauge. In Betress des Harzes sei der noch bemerkt, daß man am besten im Sommer nur dis 10°, har zur Schmierseise verwendet, im Winter und bei hoch mit Mehl vormehrten Seisen diesen Prozentsaß schon etwas erhöhen kann.

Nachdem im vorstehenden die herstellung der glatten, transparenten Leinölschmierseisen beschrieben ift, soll in folgendem der tabi etwa noch vorkommenden Störungen Erwähnung getan werden.

Obgleich das angegebene Kalkverhältnis sich wohl meistens all passend erweisen dürste, so wollen wir auch solche Fälle in Beirakt ziehen, wo es nicht zutressend sein könnte. Die schlimmste Krankbaldes noch ungeübten Seisensieders ist und bleibt sein "Kalkverhälmis", und den hieran Leidenden besällt bei jedem Sieden auss neue aus Art angstvoller Bestemmung. Es kann nun allerdings vorsommt, daß die Lange wirklich etwas start laustisch oder kohlensauer ist und dies sich in der Seisenmasse zu erkennen gibt, sodaß eine kein Korrestur wünschenswert wäre; sehr ost beruht aber der Glande, das

das Kalkverhältnis nicht richtig ist, nur auf augenblicklicher Täuschung, indem die Lauge eigentlich ganz richtig war und es an einem andern Umstande lag, daß das Anschen der aufgenommenen Glasprobe nicht zufriedenstellend aussiel. Namentlich sind es ungenügende Abdampfung oder noch sehlende Laugenkraft bei der Seise, die den noch wenig ersahrenen Seisensieder irresühren und ihn zu dem Glauben verleiten, er siehe zu hoch im Kalk; erst durch genaue Beobachtungen und längere Braxis wird er sich die nötige Sicherheit und Ersahrung erwerben.

Steht eine Seife zu hoch im Ralt, fo ertennt man foldes baran. daß fie schwerfällig, mehr unten im Reffel fiedet und sich nur bei fehr ftarfem Reuer etwas hebt, auch die Seife in breiten, gaben Streifen vom Spatel läuft; eine aufgenommene Glasprobe wird hoch auf-Legen, sich auch nach dem Erfalten trübe und gummigrtig zeigen. Man führt durch successiven Zusatz von 28 grädiger Pottaschlöfung die Seife in ein normales Sieden über, wonach fie lockerer und hoher fieden wird, auch die neu aufgenommenen Glasproben fich turz, feft, flar und geschmeidig zeigen werden. Steht bagegen die Seife gu niedrig im Ralt, wurden also zu kohlensäurehaltige Laugen beim Sieden verwandt, jo fiedet fie boch und will überfteigen, fodaß man genug zu wehren hat. Die Seife hat bann auch ein bunnfluffiges, mafferiges Ansehen, und die aufgenommene Glasprobe läuft breit auseinander. Diesen Fehler korrigiert man am besten durch Busat reiner Abfalilauge ober schwacher faustischer Ascherlauge, eventuell auch, wenn man noch nicht zuviel Natrongehalt in der Seife hat, durch 24grädige Abnatronlauge, sowie im Sommer burch Zugeben von Dlein. Ratsam bleibt es aber stets, nicht voreilig Korrekturen am Kalkverhältnis ausauführen, sondern sich erft nach ziemlichem Abdampfen der Seife von ihrer Rotwendigkeit zu überzeugen, da, wie icon oben gesagt, die Proben bei noch fehr wafferhaltigen und nicht genügend Lauge haben= ben Seifen weniger maggebend find und mitunter trugen.

Auch der Erscheinung des Dickwerdens der Seise wollen wir hier noch kurz näher treten. Dies Dickwerden der Seise, das vorzugsweise nach eingetretenem Verbande vorkommt, beruht darauf, daß die mit dem Ol angesetze schwächere, mehr äßende Lauge sich leicht und äußerst schnell mit dem ersteren verbindet und der Masse dann Phlegma sehlt. Es muß deshalb, wenn sich Verband zeigt und sich kleine Nauchblasen mit Geräusch vom Kesselboden aus entwickeln, schleunigst weitere Lauge, wonach sich die Masse schrege, seigt, nachgegeben werden, sonst klumpt die ganze Masse im Kessel. Ist

die Seise aber einmal dick geworden, so wird sie sich troß sofortigen größeren Laugenzusates schwer wieder lösen und einzelne Klöße nicht eher zergehen, bevor man nicht die Seise unter lebhaftem Sieden durch Lauge etwas übertrieben resp. mehr als die zur Verscissung des im Kenel befindlichen Fettansates nötige Lauge zugegeben hat. Wenn übrigens die Seise etwas übertrieben siedet, so verursacht dies durchaus keinen Nachteil, sondern sie wird dadurch etwas heller werden, wogegen das Ansehen einer etwas matten Seise durch die Kesselhiße bei längeren Sieden mehr leidet. Die in der Seise befindliche überschüssige Laugenstraft kann man am Schluß des Siedens leicht durch etwas Öl wieder ausstechen.

Dem genügenden Eindampfen der Seise ist die nötige Ausmetsamkeit zu schenken; denn eine Seise, die noch zuviel Wassergehalt (Phlegma) enthält, bleibt zu weich und wird auf Lager trübe, sadenspinnend und dünn. Da aber eine verkäusliche Schmierseise so konsistent sein muß, daß sie in Papier vom Detaillisten ausgewogen werden kann, sich auch genügend transparent und klar zeigen muß, so ist dem schon beim Sieden Rechnung zu tragen. Eine Schmierseise muß soweit abgedampst werden, bis kein Schaum mehr auf der Seise sichtbar ist, auch die Glasproben wenig Schaumperlen zeigen, sondern genügend klar und seist sind. Ebenso darf die abgekühlte Seise im Ressel keinen Schaum ausgeworfen haben, sondern muß glatt und blank daliegen; kleine Schaumspuren an der Resselwand sind bedeutungslos.

Ebenso ist die Abrichtung der Seife von großer Bichtigkeit fur beren ferneres Berhalten. Eine zu ichwach abgerichtete Seife wird nach einiger Zeit in den Fässern trübe, weich und flussig werden Eine zu ftark abgerichtete wird später furz, bröcklig und icheidet eventuell Lauge an der Oberfläche aus. Bei der Abrichtung ber Seife hat man besonders die Temperatur ins Auge zu fassen, bei welcher sie verkauft werden foll; man muß fast bei je 7° C. mehr ober weniger Barme anders abrichten. In der kalten Sahreszeit muß man fraftig abrichten, bann erfriert die Seife nicht fo leicht; im Sommer kann man fie wieder nicht milbe genug abrichten, ba fie bei über 25° C., wenn nicht genügend Natron ober stearinhaltige Die in ihr enthalten sind, doch schmelzen würde. Man führt in talter Jahreszeit die Schlufabrichtung bei einer Leinölschmierseife moglicht mit 28 grädiger Bottaschlösung aus. Die Glasprobe tann traftige Blume und Laugenring zeigen, besto beffer widersteht die Seife ber

Kalte; übertrieben darf die Abrichtung natürlich auch nicht werden. Während der warmen Jahreszeit richtet man die Seife vorsichtig nur so ab, daß sie sich gut halt. Die Glasprobe darf nur leichte Blume zeigen und muß sich nach dem Erkalten vollständig klar halten.

Bichtig für die Saltbarkeit der Leinölseife, sowie auch für die Ausbeute und bemnach Rentabilität ift bas Cobaverhaltnis. Während man früher durch Berarbeiten weicherer ober festerer Wette die Konfifteng der Schmierseife regulierte und nur mit Bottaschlauge fott, verwendet man beute vielfach im Binter und Sommer bas gleiche DI; bagegen wechielt bas Berhaltnis ber Goba gur Pottaiche, ber Bermendung der Soda hangt die Festigkeit und Ausbente ab, und amar fteben fich beide ichroff gegenüber; je mehr Sodalauge genommen wird, besto fester wird die Seife, um fo geringer aber auch Die Ausbente. Im Sochsommer verwendet man in der Regel faft 1/2, also etwa 50 kg 24grabige Sobalauge auf 100 kg Blanfat gur Leinölschmierseife, wogegen im Binter als höchstes Quantum etwa 25 kg 24gradige Sodalange auf 100 kg DI vergrheitet werden. Bei anhaltend ftrenger Ralte, bei ftarferer Berwendung von Natronmafferalas, fowie Mitverarbeiten mehr ftearinhaltiger Dle ober Wette wird die Sodalauge entweder gang beim Sieden fortgelaffen ober das Berhältnis doch ftart reduziert.

Wird Harz zur Seise mitverarbeitet, was gewöhnlich geschieht, so rechnet man auf je 100 kg besselben etwa 80 kg Sodalange von 24°B., also ziemlich die ungefähr zur Verseisung des Harzes nötige Laugenmenge, da Harz mit Pottaschlauge verseist die Seise zu weich machen würde.

Mit Berwendung von Sodalange zur Schmierseise im Binter hat man also sehr vorsichtig zu sein; denn eine Schädigung im Anssehen der Seise wird in der Kälte sosort eintreten, wenn zuviel Sodas lange verarbeitet wurde. Die Seise wird zu kurz, sie hält die Lange nicht, sondern läßt sie "fahren", zeigt sich bröcklig und gelb von Ansehen und wird unverkäuslich.

Schließlich sei noch bemerkt, daß die Fabrikation bei allen noch so verschieden bezeichneten Sorten Schmierseise genau dieselbe ist, wie es bei der Leinölschmierseise beschrieben ist, und man dem Kalkverhältnis, Jeuchtigkeitsgehalt, der Abrichtung und jeweiligen Temperatur bei herstellung der verschiedenen Schmierseisensorten stets Rechnung tragen muß, wenn man seste und haltbare Brodukte erzielen will.

Berwendung von Aktali zur transparenten Olfeife. kaustische Bottasche hat wegen der bei der Schmierseifenfabrikation fic vielseitig bietenden Vorteile eine Zeitlang ziemlich starke Verwendung gefunden. Obwohl fie jest nach Einführung der 50 grädigen Attalilauge fehr zuruckgebrängt ift, foll boch bas Arbeiten bamit bier eörtert werden, da sich die Verhältnisse wieder andern konnten. Sie wird gewöhnlich in zwei Teilen heißem Wasser aufgeloft, wonach ich eine ca. 33 gradige Lauge ergibt. Beim Auflosen ber tauftischen Bot asche wird meistens, um die Rauftigitat ber Siedelauge von vornham etwas abzuschwächen, so verfahren, daß man damit 20 bis 30% raffinierte 96/98 prozentige Pottasche auflöst und die Seife dann späte burch eventuell weiteren Zusatz starker Pottaschlösung in ein normale Sieben überführt. Besser ist es aber, um die Seife stets in da Sand zu behalten, wenn man feine raffinierte Pottafche mit ber faustischen auflöst, sondern die Rauftizitätsreduktion erft beim Sieden burch Zugeben von starter Pottaschlösung bewirft. Das Gebrauchsquantum von 33 arädiger kauftischer Pottaschlauge pro 100 kg DI- ober Fettanias stellt man beim ersten Sieden fest, es beträgt für transparente Die seisen ca. 76 kg. Die Lauge wird, nach bem Rurudstellen ber 28resp. 30 grädigen Abrichtelauge, für Bermehrungszwecke burch Baffazusatz auf 240 B. gestellt. Den erforderlichen Natrongehalt für trans parente Ölseifen in warmer Jahreszeit erteilt man den betreffender Seifen durch entsprechenden Zusatz starter Apnatronlauge. nimmt hier am besten an, daß 1 kg 38 gradige Angtronlauge circa 2 kg Il verseift, und stellt die jum Sieden erforderliche Lauge auch auf 240 B. Nimmt man Harz zur Seife, so muß man, um fie nicht zu weich zu erhalten, zur Verseifung desselben auch einen Teil Annatrow lauge mitverwenden.

In gleicher Weise, wie mit der kaustischen, verfährt man auch mit der rassinierten 96/98 prozentigen Pottasche, wovon man das zu Kaustizitätsreduktion ungefähr ersorderliche Verbrauchsquantum pro 100 kg Il- resp. Fettansat auch vorher sestgestellt hat, indem man sie ebensalls in Wasser löst und auf ca. 24°B. stellt. Heute, wo die transparenten Ilseisen meistens mit Chlorkaliumlösung, Wasserglas, schwacka Nicherlauge ze. die ca. 265% Ausbeute ausgeschlissen werden, sind zu Kaustizitätsreduktion pro 100 kg Ilansat im Winter etwa 5½, kg, m Sommer ca. 5 kg rassinierte 96/98 prozentiae Vottasche in Lösuna nöig

Würde man im Sommer eine Seife aus ca. 600 kg Leinel 300 kg Baumwollsaatöl und 90 kg Harz herstellen, so würde ma

zur Berseisung dieses Ansates etwa 510 kg 32 bis 33 grädige kaustische Pottaschlauge und ca. 165 kg 38 grädige Annatronlauge und zur Raustizitätsreduktion ca. 45 kg raffinierte 96/98 prozentige Pottasche in 24 grädiger Lösung benötigen.

Das Sieben dieser Seise wird wie gewöhnlich in der Weise ausgeführt, daß man den Ölansat und das Harz, sowie etwa den fünsten Teil der 33 grädigen kaustischen Pottaschlauge, durch Wasserzusat auf 20° B. gestellt, in den Ressel bringt und alles bei schwachem Feuer unter österem Durchkrücken verbinden läßt. Sowie Verband eingetreten ist, gibt man schnell, um ein Dickwerden der Wasse zu verhindern, abwechselnd 24 grädige kaustische Pottaschlauge, 24 grädige Ähnatronlauge und 24 grädige Pottaschlösung zu, wonach man bald einen klaren Seisenleim erhalten wird. Der Leim wird soweit eingedampst, bis der Schaum an der Oberstäche verschwunden ist, die Scise in großen Platten siedet und hörbar Rosen bricht. Die in erhabenen Streisen kurz vom Spatel ablausende Seise richtet man wie gewöhnlich auf "Blume" ab.

Um die Ausbeute zu erhöhen, wird die Seife bei schwachem Durchsieden noch mehrfach mit schwacher, 1 bis 2grädiger Lauge oder 4 bis 5grädiger Chlorkaliumlösung verschliffen; doch muß man bei dieser Operation sehr vorsichtig sein und, wenn sich Schaum an der Kesselwand bemerkbar macht, mit dem Schleisen aushören. Um die Seise in der heißen Jahreszeit mehr widerstandsfähig gegen die Wärme zu machen, vermehrt man sie auch wohl noch (auf ca. 75° C. abgekühlt) mit 2°/0 Kartosselmehl. Um meisten wird das Ausschleisen wohl bei der auf ca. 75° C. abgekühlten Seise vorgenommen, indem man ihr 20 dis 25 kg Füllungslauge, Gelatine, 18grädiges Wasserglas, Saponitin I, 12grädige Chlorkaliumlösung 2c. einkrückt.

Zu Winterseisen verarbeitet man hauptsächlich Leinöl, reduziert die Anatronlauge auf das Notwendige und verwendet auf 900 kg Olansas beim Berarbeiten kaustischer Pottaschlauge zur Kaustizitätsereduktion statt 45 kg im Sommer, 49 bis 51 kg raffinierte 96/98sprozentige Pottasche in 24 grädiger Lösung. Das Sieden wird wie oben ausgeführt.

Berwendung von 50 grädiger Atstalilauge zu transparenten Olfeisen. Seit etlichen Jahren schon hat die 50 grädige Atstalilauge, da sie sich nicht nur in der Schmierseisenfabrikation wesentlich billiger stellt als selbstbereitete Pottaschäscherlauge, sondern auch ein schnelleres,

bequemeres und namentlich sichereres Arbeiten ermöglicht als bestin den meisten deutschen Seisensabriten Aufnahme und Berwendungesunden. Die 50grädige Akfalilauge ist, im Gegensan zu eine gutverfäusliche, salbenartige Schmierseise herziellen zu tennen. Skaustizität durch entsprechenden Zusak von raffinierter 96/98prozotiger Pottasche reduziert werden. Dies geschieht entweder, men man, um die Akfalilauge von vornherein in der Kaustizität ziemlitrichtig zu stellen, eine bestimmte Gewichtsmenge raffinierter 96/38prozotichtig zu stellen, eine bestimmte Gewichtsmenge raffinierter 96/38prozotichtig zu stellen, eine bestimmte Gewichtsmenge raffinierter 96/38prozotichtig von Lieben Vollagen von und Akfalilauge erst beim Sieden durch ersorderlichen Jusak von raffinierter Pottasche in 25grädiger Lösung ausschlicht.

Bur Berseisung von 100 kg Lein- und Kottonöl sind ca. 42 kg 50 grädige Ühkalilauge nötig, zur Kaustizitätsreduktion bei weiter dur Lösungen ausgeschlissenen oder sonst vermehrten Seisen im Somme ca. 5 kg, im Winter ca. 6 kg rassinierte 96/98 prozentige Bottait Will man aber die rass. Bottasche der Ühkalilauge in Lösung wietzssso würde man zur Kaustizitätsreduktion auf 100 kg Aptalilaus ca. 16 dis 18 kg rass. Pottasche benötigen. Sollen die Seisen durch Lösungen oder Mehl vermehrt werden, so reduziert man den Zustan Pottasche entsprechend (um ½ dis ½), weil sa durch die Zomehrung, wie Chlorkaliumlösung, Pottaschlösung, Wasserglas z. oder die zum Anrühren des Wehls benutzen Alkalilösungen, dei der Zusteine weitere Kaustizitätsreduktion bewirft wird.

Man stellt die Siedelauge auf 25° B. und rechnet davon and 100 kg Olansatz 150 kg, event. inkl. Sodalauge, zur Berseisung. Derbandslauge von 19 bis 20° B. kann davon leicht durch Bossischen erfolgt in gleicher Weise wir michterlauge.

Der Zusat an Natronlauge richtet sich bei der Seise nach jeweilige Jahreszeit und Temperatur und erfolgt in gleicher Beise, wie schon sind bei herstellung der glatten transparenten Schmierseise mitgeteilt wurde

Bu einer Seife aus ca. 350 kg Leinöl, 300 kg Baumwolljant, 60 kg Harz sind zur Verseisung ungefähr 250 kg 50gradige Aptalolauge und 54 kg 38gradige Apnatronlauge und zur Kanstinatreduktion ca. 33 kg raffinierte 96/98prozentige Pottasche in Loing erforderlich. Die 50gradige Aptalilauge wird auf 20 resp. 25° B. gestellt, die 38gradige Apnatronlauge und Pottaschlösung ebenfalls ut 25° B. Das Sieden wird, wie es bei Verwendung kaustischer Pottasch

beschrieben wurde, ausgeführt und die fertige auf ca. 75° C. abgestühlte Seife mit ca. 20 kg 12 grädiger Chlorkaliumlösung pro 100 kg Olansat verschliffen resp. vermehrt.

Glyzerinschmierseise. Unter dem Namen "transparente Glyzerinschmierseise" kam vor Jahren zuerst im Rheinland und in Westfalen eine Schmierseise in den Handel, die sich durch ihre helle Farbe von der gewöhnlichen Leinölschmierseise unterscheidet, sonst aber keine besonderen Bestandteile enthält, die den ihr von ihrem ersten Darsteller, van Baerle in Worms, gegebenen Namen "Glyzerinschmierseise" rechtsertigen könnte. Diese Seise hat sich auch in anderen Teilen Deutschlands Eingang verschafft und wird jetzt auch in Hannover, Brandenburg, Sachsen usw. hergestellt und in den Haushaltungen mit großer Vorliebe verwandt. Jur Hersellung dieser Seise können, um das Ansehen nicht zu beeinsträchtigen, nur helle Die Verwendung sinden, ebenso dürsen keine die Transparenz schädigende Füllungsmittel benutzt werden.

Um ein recht helles Fabrikat zu erhalten, wird das zur Hersitellung dieser Seise bestimmte Leinöl oder Baumwollsaatöl meist vorher erst gebleicht. Beim Verarbeiten von mit Lauge gebleichtem Öl ist dem Umstand Rechnung zu tragen, daß durch die Bleiche alle sreien Fettssäuren aus dem Öle entsernt und es vollständig neutral wird. Das neutrale Öl geht mit einem größeren Duantum starker kohlensäureshaltiger Üscherlauge schwer einen Verband ein und verhält sich darin abweichend von dem ungebleichten Leinöl, bei welchem man den vierten Teil erforderlicher 18 oder 20grädiger Lauge gleich zu dem Ölansat in den Ressel geben kann. Das gebleichte Öl erfordert eine schwächere, mehr kaustische Verbandslauge, und man setzt höchstens den fünsten Teil der nötigen Lauge mit dem Öl an. Sobald dann ein guter Verband zwischen Öl und Lauge hergestellt ist, muß man aber schnell mit stärkerer Lauge zur Hand sein, damit die Seise nicht dick wird, da solches zu unangenehmen Laborieren Beranlassung gibt.

Meistens verarbeitet man zur Glyzerinschmierseise, um sie etwas zu vermehren und leichter schäumend zu machen, 5 bis 15 % raffiniertes, helles Harz. Die Art der Verwendung des Harzes zu Schmierseisen ist, wie schon früher gesagt, verschieden: entweder wird das Harz gleich mit dem El in den Ressel gegeben und so versotten, oder man setzt es der fertig aufsiedenden Seise nebst erforderlicher 30 grädiger Lauge (auf 100 kg Harz ca. 92 kg Lauge von 30 ° B.) unter Krücken zu, oder es wird ein vorher schon sertig gestellter Harzleim der Seise

eingekrückt. Das sicherste und einsachste Bersahren ist sebenfalls bei Mitversieden des Harzes, da es so der Seise besser einverleibt wat, als es durch Zukrücken bei der sertig aussiedenden Seise moglich in Wenn auch durch Mitversieden des Harzes die Seise etwas dunkt werden sollte, was aber, wenn man möglichst schnell die zur Berseichersorderliche Laugenkraft in den Kessel bringt und die Kesselhitze nicht längere Zeit auf einen schwachen Seisenleim wirken läßt, wenig zu Bedeutung ist, serner auch die Ausbeute wenig geringer aussällt is wird doch dieses alles durch ein gleichmäßigeres Fabrikat und die künzte Arbeitszeit reichlich ausgewogen.

Die Laugen zur Glyzerinschmierseise stellt man ebenfalls so bet daß man den Kalk (ca. 45 kg auf 100 kg 96 prozentige Potiasky in 6 bis Sgrädiger heißer Ascherlauge löscht und dann die Potiasche das unter Krücken auflöst. Bon der gewommenen Lauge nimmt man die 15 bis 17 grädige als Berbands, die 22 bis 24 grädige als Sakolauge; zur Berseisung von 100 kg Leinöl sind ca. 160 kg 24 gradige Lauge ersorderlich. Bei Berwendung 50 grädiger Aufalilauge ind ca. 16 % raffinierte 96 prozentige Pottasche zur Kamstizinätsredusundig. Die Lauge wird auf 25° B. gestellt, und davon sind pro 100 kg Ölansas ca. 150 kg ersorderlich.

Bergeftellt wird die Seife gewöhnlich auf folgende Beife: 1000 kg gebleichtes Leinol ober in warmerer Jahreszeit auch 700 kg gebleichtes Leinol und 300 kg Baumwollsaatol (eventuell auch ein Teil Sari werden mit ca. 400 kg 15 bis 16 gradiger Lauge in den Reffel gegeber und bei schwachem Feuer unter Rructen verbunden. Cobalb Berband porhanden ift, gibt man ichnell portionsweise unter lebhafterem Siede 22 bis 24grabige Lauge gu, bis bie Seife in einem flaren Leim fiete Der Leim wird, um das überschüffige Phlegma zu entfernen, fo land gedampft, bis ber Schaum verschwunden ift, bie Seife horbar Rose bricht, beim Berjen furz, ohne noch Blafen zu zeigen, abfallt, wi ben Spatel genommen in erhabenen Streifen ablauft und, obme # fpinnen, furg abbricht. Da, in foldes Stadium getreten, Die por handene Feuchtigfeit, trop des julest nur ichwach gehaltenen Fruit raicher verdampft, so empfiehlt es sich, die etwa noch sehlende Lange jest der Seife gugusegen, ba fonft noch unverfeiftes DI verbrema murbe: bas Anbrennen erfennt man leicht am Beruch, jowie an ber auffieigenden blaulichen Dampfen.

Wenn die Seife obengenannte Zeichen genugender Abdampiats zeigt, wird sie auf "Blume und Laugenring" abgerichtet, und pas

muß die Abrichtung so getroffen werden, daß die aufgenommene Probe leicht überläuft, nach vollständigem Erkalten sich aber klar, mit scharf markierter Blume zeigt.

Sollte die Seife, bei normalem Kalkverhältnis, nach dem Erstalten eine transparente Oberfläche, in der Mitte sich aber trübe zeigen, so fehlt Lauge, und der Seife ist vorsichtig so lange 28 grädige Lauge zuzugeben, bis sie sich klar hält. Ist dagegen die aufgenommene Probe weißlich trübe, kurz und läßt sich auf dem Glase schieden, klärt sich gar nicht oder schwer, so war die Abrichtung zu kräftig, und man muß der aufsiedenden Seife etwas Leinöl, mit schwacher Lauge vermischt, zuseßen.

Wenn die Seife fertig aufsiedet und die genommenen Glasproben sich nach getroffener Abrichtung kurz und nach dem Erkalten sest und klar zeigen, sest man, bei offener Feuertür, unter tüchtigem Handhaben der Rührstange der Seife 100 kg raffiniertes, helles Harz nebst ca. 92 kg 30grädiger Lauge zu, läßt etwas durchsieden und richtet aufs neue auf "Blume" ab.

Da der Harzzusat die Seise weich macht, eine reine Ölseise aus nur Pottaschlauge gesotten in der warmen Jahreszeit auch keine gesnügende Konsistenz besitzt, so verwendet man zu solchen Seisen stets einen Teil 24 grädiger Sodalauge beim Sieden. Der Zusat der letzteren beträgt, je nach der Jahreszeit und dem Harzgehalt, $\frac{1}{6}$ bis $\frac{1}{3}$ der erforderlichen Siedelauge.

Da in mancher Gegend keine geringeren, dunklen Schmierseisen gekauft werden, man also für den vom Bleichen des Öls restierenden Riederschlag keine passende Verwendung hat, so siedet man dort die Glyzerinschmierseise vielsach aus ganz hellem Leinöl und Vaumwollsatöl und läßt, um sie möglichst hell zu erhalten, den Harzzusatzganzlich fort. Zu solchen Seisen ohne Harzzusatz sindet die Sodalauge auch geringere Verwendung, in der warmen Jahreszeit etwa bis 20%. Das Sieden dieser Seisen aus ungebleichtem Leinöl, sowie die Zeichen des Fertigseins sind dieselben, wie oben angegeben; nur kann man hier gleich 1/4 bis 1/8 18 grädige Verbandslauge zu dem Clansat in den Kessel geben.

Die fertige Seife wird, wenn sie nach einer längeren Ruhe auf 70 bis 75° C. abgefühlt ist, in Fässer gegoffen und bann im Keller gelagert.

über die Ausbeute läßt sich noch sagen, daß 100 kg gebleichtes Leinöl und Baumwollsaatöl ca. 230 bis 233 kg und 100 kg Harz

140 bis 150 kg Ausbeute an gut eingesottener Seife ergeben, die Ausbeute von ungebleichtem Leinöl ist stets um etwas geringer, als von gebleichtem.

Schließlich sei hier noch einer Methode Erwähnung getan, woned man ben vom Bleichen bes Leinöls burch 28 gradige Bottofce reftierenden dunklen Riederschlag wieder zu helleren Seifen verwenden machen kann. Man bringt von diesem Niederschlag in den Ressellund versiedet ihn zu einer Schmierseife und übertreibt biese mit state Lauge so weit. daß sie fast gerriffen, konfistenglos und bunn von ba Glasprobe abrutscht; burch noch etwas weiter zugesette Lauge wird die Seife beinahe ganz auseinander getrieben. Wenn die Seifenmafe sich im angegebenen Stadium befindet, wird sie in ein Faß oba Refervoir geschöpft und bebect einige Tage ber Rube überlaffen. Bein Aufbeden tann man bann eine helle bide, aber ftets weichbleibenbe Seifenmasse von der abgesonderten, dunklen Lauge abbeben. Bon biefer so erhaltenen hellen Seifenmasse tann man nun beim Sieben immer einen Teil mitverwenden, und zwar gibt man ihn am besten aleich mit dem Ansak in den Ressel, wodurch auch noch der Berband befördert wird. Auf ähnliche Beise kann man alle bunklen Die. Die und Transat usw. behandeln, wodurch sie nicht nur hell, sondem auch fast geruchlos werden und passende Verwendung als Rujas für Schmierseifen finden konnen. Die restierende Lauge bringt man am besten wieder auf ben Ginstelläscher, ba ber Ralt Die meisten Farbstoffe an fich zieht.

Transeise. Außer den vorgenannten glatten, transparenten Elseisen, welche, wie schon gesagt, verschieden in Farbe und Fettkomposition in den Handel gebracht werden, kommt auch noch eine reine glatte Transeise, nur mit Pottaschlauge gesotten, vor, die vorzugsweise in Kammgarns und Zwirnspinnereien Berwendung sindet und, da sie dem Garn eine besonders leuchtende Farbe gibt und auch sonst gutt Eigenschaften hat, seder andern Seise von den betreffenden Textilsfabrikanten vorgezogen wird.

Sanfölseise. Nur äußerft selten wird noch die schone grune Sanfölseise fabriziert und dient dann meistens nur pharmazentischen Zwecken.

Aunftkornfeifen.

In einigen Gegenden Norddeutschlands wird eine glatte, transparente Schmierseife fabrigiert, der man, um fie ber Naturkornseife abulich zu machen, fünstliches Korn zusett. Diese Kunstfornseife konnut, je nach der Gegend, in gelber, grüner und brauner Farbe im Sandel por, ebenso in verschiedener Qualität, sowohl als ichon transparente, ungefüllte, wie auch als hoch= und höchstaefüllte Bare. Bur Berftellung diefer Seife finden Leinol, Dotterol, Baumwolligatol, Rubol, Sefamol, Sulfurolivenol und Erdnußol, sowie auch mitunter Dlein Berwendung, und die Berfeifung wird burch Bottafche und eventuell 20 bis 25 % Sodalauge bewirkt. Ferner werden zu folchen Seifen meistens auch 10 bis 15% bunkles oder helles Sarz verarbeitet. Das fünftliche Korn, das zur Seife verwandt wird, stellt man gewöhnlich aus Rreide ober gut gebranntem Kalf her. Das Kreidetorn, bas in verschiedener Große im Sandel portommt, ift bart und schwer löslich, finkt auch, wenn die Seife benutt wird, an ben Boben bes Bafchfaffes und ift deshalb vielfach fehr ungern von den Bafcherinnen gesehen. Das Kalkforn zeigt dagegen feine der oben angegebenen unangenehmen Eigenschaften; da es aber, weil ber Ralt, der Luft ober Feuchtigkeit ausgesett, leicht loscht, nicht täuflich zu haben ift, fo muß man es furz vor bem Gebrauch fich felbst herstellen. Bu diesem Zwede wird der gut gebrannte Ralt zerftogen, durch ein Draftfieb mit nicht zu großen Offnungen geschlagen und bann mittels eines Haarfiebs von allem Kalkstaub befreit. Die im Saarfieb gurudbleibenden fleinen unregelmäßigen Studchen, "bas Rorn", schuttet man durch einen Trichter in eine große trockene Glasflasche, verkortt fie aut, damit das Kalkforn nicht mit der Luft in Berührung kommt und fich lofcht, und hebt es zum Gebrauche auf. Bon dem Kaltforn frudt man der etwas abgefühlten Seife fpater 100 bis 400 g auf 1000 kg gu, wo es dann bald in der fluffigen warmen Seife lofcht, fich dehnt und ein schönes, weiches, dem Raturforn fehr ahnliches Korn gibt.

Erwähnt sei auch noch ein anderes Kunstkorn, das aus Ascherkalt und Ton folgendermaßen hergestellt wird: 4 Teile sein geschlemmter Ascherkalt und 1 Teil sein geschlemmter weißer Ton werden gut gemischt, die breitge Masse auf Brettern an die Luft zum völligen Austrochnen gebracht und hiernach mit einer Holzteule zu kleinen Stücken zerkleinert, die nun durch Drahtsiebe mit Öffnungen, welche der Größe des gewünschten Kornes entsprechen, geschlagen werden. Da sich bicks Korn aber leichter in der Seife zerrührt, wird es für nicht so voneilhaft wie das aus ungelöschtem Kalk bereitete Korn gehalten.

Weiter soll auch noch ein Kunstkorn erzeugt werden, indem man Schlemmkreide mit Gummiwasser anrührt, die Masse durch ein passendes Drahtsieb rührt und das so erhaltene Korn trocknet.

Gelbe Kunsttornseise. Unter dem Namen "Elainseise II", wegen ihrer Ahnlickeit mit der Naturfornseise, kommt jetzt vielsach eine schön goldgelbe, transparente Kunstkornseise im Handel vor, die haupssächlich aus raffiniertem Baumwollsaatöl und gebleichtem Leinöl mu Pottaschlauge hergestellt wird. Zum Färben solcher Seise verwendet man entweder etwas rohes Palmöl oder auch das Hausseisengelb der Farbensabrik Oter am Harz, von letzterem ca. 6 bis 8 g auf 100 kg Olansat.

Die Anfertigung dieser Seife erfolgt, wie schon bei der glatten, transparenten Olfeife angegeben ift, in der Beije, daß man 1000 kg Dl nebst ca. 400 kg 15 bis 16grädiger Lauge in den Ressel gibt und bei schwachem Feuer verbindet. Aft Berband vorhanden, so sett man der Masse schnell weitere 20 bis 24grädige Lauge in Bortionen von 200 bis 300 kg unter stetem Durchsieden zu, bis sich ein klarer Seifenleim im Reffel zeigt. Unter verftarttem Feuer lagt man hodsieden, wonach sich der Schaum allmählich mehr verliert und der Leim an Klarheit und Konsistenz gewinnt. Durch weiteres tüchtiges Dampier wird die Seife bald, vom überschüffigen Phlegma befreit, allen Schaum verlieren, in großen Platten sieden, hörbar Rosen brechen, mit dem Spatel geworfen, turz abfallen und ein wolliges Anschen haben: wenn man mit dem Spatel burch die Seife fahrt, wird fie "raufchen", auf den Spatel genommen in erhabenen Streifen von demfelben ablaufen und furz abbrechen. Der jest nur schwach siedenden Seife wird in diesem Stadium das zum Farben nötige Balmöl, deffen Farbe durch längeres Mitsieden sehr angegriffen wurde, zugesetzt und dann die Seife auf "Blume" abgerichtet. Die nun aufgenommenen Glasproben müffen sich bei getroffener Abrichtung voll und leicht gehäuselt zeigen, bemerkliche Blume haben und nach dem völligen Erkalten flat. furz und feit fein.

Zeigen sich die Glasproben an der Oberfläche transparent, in der Mitte aber trübe, so ist die Seife noch zu matt, und es muß ihr vorsichtig so lange Lauge zugesett werden, bis sie genügende Blume hat

und sich nach dem Erkalten klar hält. Würde dagegen die Probe schnell überlaufen, nach dem Erkalten ein trübes Ansehen haben, sich kurz zeigen und auf dem Glase schieben lassen, so ist die Seise zu stark, und es muß ihr mit schwacher Lauge gemischtes Ol zugesetzt werden, bis sie sich, völlig erkaltet, klar hält.

Die fertige Seife läßt man bis auf ca. 75° C. abkühlen, krückt ihr hierauf 5 bis 6 kg Kunstkorn zu und gießt sie dann in die bereitsstehenden trockenen Fässer.

Grüne Kunsttornseise. In früherer Zeit im ganzen Norden Deutschlands heimisch, wurde die grüne Seise in den letzen Dezennien nach und nach durch die Naturkornseise und Glyzerinschmierseise mehr und mehr verdrängt. Nur in einigen Gegenden hat sich die grüne Seise infolge der stets gelieserten guten Qualität und großen Vorliebe der Konsumenten für die alte, seit Generationen bekannte Seise beshauptet und wird wohl noch lange Zeit das Hauptprodukt der dortigen Seisensabrikanten bleiben.

Früher murbe diese Schmierseife hauptfächlich aus bem grünen Sanfol hergestellt; als dieses Ol in immer geringeren Mengen an ben Markt kam, ber Konsum an Seife aber stetig zunahm, verarbeitete man das leichter täufliche Leinöl und erteilte der dargestellten gelben Leinölseife, um den alten Gewohnheiten ber Ronsumenten Rechnung zu tragen, eine fünstliche grüne Farbe. Hauptfächlich färbte man früher mit Indigo, und dieser murde zum Gebrauche auf folgende Weise präpariert: Auf ca. 1000 kg Ölansat wurden 250 bis 300 g guter Indigo fein zerrieben, dann mit etwas 23 bis 24grädiger Ascherlauge gekocht, bis das Ganze eine seisenähnliche Konfistenz erlangte. Ein in ein Spitglas voll Regen- oder Flugwasser gegebener Tropsen dieses gekochten Indigo mußte das Wasser grun farben; zeigte sich bas Baffer bagegen noch mehr blaugrun, fo murbe noch etwas Lauge unter Rochen zugesett. Dieser ziemlich dick gekochte Indigo murde, mit etwas Lauge verdunnt, bann ber fertig aufftogenden Seife gugesetzt und erteilte ihr eine schöne grune Farbe.

Auf eine andere Art präpariert man den Indigo, indem man ihn, sein pulverisiert und gesiebt, in Nordhäuser Schwefelsäure löst. Dies geschieht wegen der dabei entstehenden unangenehmen Dämpse am besten im Freien. Man gießt z. B. 1 kg Schwefelsäure in ein Glasgefäß und set, unter beständigem Rühren mit einem Glasstäbchen, nach und nach $\frac{1}{2}$ kg sein gesiebten Indigo zu. Sobald sein

Schäumen hierbei mehr sichtbar ist, hat sich die Lösung des Indigo vollzogen. Die erkaltete Indigolosung zeigt sich tief blau, wird aber durch Mischen mit 30grädiger Apkalilauge (etwa 1 zu 5) dunkelgein

In neuerer Zeit wird das Grünfärben der Seise vielsach duch MItramarinblau bewirkt, das, mit Lauge oder Basser angeruhrt, der sertig aussiedenden Seise zugesetzt reip, auch untergekrückt wird. Das MItramarinblau ist nicht nur billiger in der Berwendung, sondern die mit Indigo gefärbten Seisen erleiden bei etwaigem Harzzusap auch feine nachteilige Beränderung im Ansehen. Die prima grüne Zeit särbt man bei ca. 1000 kg Olansap mit ca. 500 bis 1000 g Ultramarinblau. Borteilhast ist es, bei Benuzung von Ultramarinblau der Grundseise vorher noch erst durch in heißem Basser gelöstes Haussieisengelb oder rohes Palmöl eine gelbere Farbe zu erteilen.

Außer Indigo oder Ultramarinblau werden neuerdings and Chlorophyll (Blattgrun), sowie die sehr intensiven heißwasserlöslichen Gruns F und M der Farbenfabrik Ofer am Harz zum Grunfaben von Schmierseise verwandt.

Beiter kann man auch einer Ölseise eine beständige, schone grune Farbe durch Mitversieden von etwa 10 % Sulsurolivenol erteilen Für Winterseisen muß man dieses Öl, das bekanntlich sehr steams haltig ist, erst vorher präparieren, was in der Weise ausgesührt word daß man das heiß gemachte Öl in ein Faß schöpft und dieses gw bedeckt. Es sezen sich in etwa 8 Tagen die sesten Stearin- und Balmitinteile des Öles ab, und man kann das flüssige, obenauf besündliche Öl sür Winterseisen, seinen sesten Teil aber vorteilhaft zu Sommerseisen verwenden. Da das Sulsuröl sich meistens billiger als Pemol siell, so ist die Mitverwendung des ersteren auch noch von Borreil.

Bur Fabrikation der grünen Seise verwendet man im Winkt nur Leinöl und Dotteröl, im Sommer dagegen neben den genannten Dlen auch einen Teil Baumwollsaatöl, Rüböl und Sesamöl, sown Kammsett und Tran. Im Winter siedet man diese Seise fast nur mu Bottaschlauge; im Sommer ninmt man dagegen 20 bis 30% Sodalauge mit zum Sieden der Seise, wodurch sie eine größere Konsiskungerhält. Beim Eintritt kälterer Jahreszeit muß der Jusas von Sodalauge immer mehr verringert werden, da die Seise sonst trübe und glitschig werden könnte; auch bei start vermehrten Seisen verwendet man wenig Sodalauge.

Die Laugenbereitung ift bei diefer Seife ebenfo, wie bei ben anbern Schmierfeifen mitgeteilt wurde. Der Kalt wird in beife

5 bis 6grädiger Ascherlange gelöscht und dann die Pottasche darin aufgelöst. Da man mit 100 kg 96 prozentiger Pottasche ca. 270 kg Dl verseisen kann, so gebraucht man zu 1000 kg Dl ca. 400 kg 96 prozentiger Pottasche und zum Übendmachen des kohlensauren Kali ca. 170 kg; um aber für alle Fälle noch etwas Lauge nachzubehalten, siellt man, wenn man die bezeichnete Menge Dl ansehen will, 500 kg 96 prozentige Pottasche und 215 kg Kalk ein. Wan siedet die Seise mit einer 23 bis 24 grädigen Durchschnittslauge und hat davon zur Berseisung von 100 kg Dl ca. 160 bis 165 kg nötig. Bei Verwendung 50 grädiger Ähkalilauge sind pro 100 kg derselben zur Kaustizitätsreduktion ca. 18 kg raffinierte 96 prozentige Pottasche nötig. Soll die Seisc gefüllt werden, so reduziert man den Zusahvon Pottasche entsprechend (um ½ bis ½).

Die Fabritationsweise ber grunen Seife ift folgende: 1000 kg DI nebst 400 kg 18 bis 20 gradiger Lauge werden am Abend por bem Sieden in den Reffel gegeben, und mahrend der Racht bilbet sich gewöhnlich ichon eine Art Emulfion. Am andern Morgen werden bei schwachem Feuer DI und Lauge in Berband gebracht und, sobald berfelbe eingetreten ift, weitere Lauge in den Reffel gegeben. vorsichtig gefeuert wird und die Zugabe von Lauge rechtzeitig, also sobald Berband porhanden, erfolgt, bleibt jedes Dickwerden der Maffe ausgeschloffen. Rach allmählichem weiteren Zusat von 27 bis 28gradiger Lauge und ftarkerem Teuern wird fich bald ber Seifenleim bilden, der bei mehr Lauge und längerem Sieden flarer und fonfiftenter wird. Rachdem man nach und nach die erforderliche Lauge in den Reffel gegeben hat, wird fraftig gefeuert und, damit bas überichuffige Phlegma entfernt wird, die Seife tuchtig gedampft. Wenn man einen gut ziehenden, oben recht weiten Reffel hat, welcher der flarfiedenden Seife eine große Flache zum Ausdampfen bietet, ichreitet die Fabritation fdnell vorwarts, und die immer bicker fiedende Seife wird ihren Schaum bald verlieren, in größeren Platten fieben und ju "fprechen" anfangen. Die nun stattfindende Abrichtung, welche burch 28 grädige Siedelange, eventuell unter Zusat von 30 grädiger Pottafdlöjung getroffen wird, muß mit Aufmerkamkeit ausgeführt werden. Die Abrichtung erfolgt auf gute "Blume", und eine erfaltete Glasprobe muß sich tlar und fest zeigen, auch nach längerem Liegen nicht trüben.

Eine genügend eingedampfte, fertigsiedende Seife barf an der Oberfläche keinen Schaum mehr zeigen, muß ferner in großen Platten

sieden, hörbar Rosen brechen, beim Wehren, ohne Blasen zu zeigen, kurz abfallen, in erhabenen, kurz abbrechenden Streisen vom senkatt gehaltenen Spatel lausen; eine ausgenommene Glasprobe muß Liame haben, nach dem Erkalten und längerem Liegen sich transparent, zo nügend kurz und sest zeigen. Wenn die Seise nicht weiter vernicht werden soll, so benutt man zu derselben, namentlich im Winter, weit kohlensäurehaltige Laugen, wodurch man nicht nur eine bessere kurbeute erzielt, sondern die Seise auch transparenter wird und wert vor Frost geschützt bleibt. Soll die Seise dagegen durch größen Harzensag voer Silikate vermehrt werden, so ist mehr Aplange und stärkeres Eindampsen bei ihr erforderlich.

Das zu verwendende zerkleinerte helle Harz, bei vorsiehenden Ansatz etwa 100 kg, setzt man der fertig aussiedenden Seise neht entsprechender, hier ca. 92 kg 30grädiger Lange zu und richtet sie dann nochmals vorsichtig ab. Da ein Harzzusah die Seise weck macht, so ist eine Berwendung von ½ bis ½ 24grädiger Sodalange, je nach der Jahreszeit und Größe des Harzzusahes, notwendig.

Nachdem die sertige Seise noch gefärbt ist, wird sie einer Umgeren Ruhe überlassen und ihr, wenn sie auf ca. 70 bis 75° C. abgefühlt ist, das Kalktorn (auf 1000 kg Olansah ca. 1 kg) zugefrückt Nachdem die Seise dann noch durch Mirbanöl parsümiert ist, wird sie in die bereit siehenden trockenen Fässer gegossen.

Es wird auch noch eine setunda grüne Seise (300 bis 325 kg Ausbeute pro 100 kg DI) auf gleiche Weise hergestellt; doch wird pa derselben 10 bis 15% helles amerikanisches Harz, sowie Mehlfüllum verwandt, auch die Grundseise bei 1000 kg Dlausap mit 125 g Harseisengelb vorgefärdt und dann 2 bis 3 kg Ultramarindian gleich geitig mit dem Kartosseimehl verrührt. Solcher vermehrten setund Seise muß man auch die doppelte Menge "Kalklorn" zurrücken.

Außer der gelben und grünen kommt auch noch eine brause Kunstkornseise im Handel vor. Diese Seise stellt man entwede her, indem man dunkles Harz und etwas Wollsett mit dem El ausiedet ober auch die sertige Seise mit verdünnter Zuderkonleur fackt

In mancher Gegend wird neben der Naturtornseise eine botgefüllte Kunsttornseise (ca. 500 kg Ausbeute) hergestellt, welche aut den Namen "grüne Seise" führt, meistens aber ein braunes Aniche hat. Diese Seise, der nur "Kreidetorn" zugekrückt ist, wird ans do Bleichrüchtänden des Leinöls, dunklem Harz 2c. fabriziert und p billigem Preise verkauft.

Maturkornseifen.

Wohl die beliebteste und schönste Schmierseise ist die Naturkornseife, auch eine der reellsten, da sie, ohne das Ansehen sehr zu schäbigen, keine hohe Bermehrung julaft. Die Seife murbe zuerft vor langen Jahren in der Proving Bommern, Oft- und Westpreußen fabriziert, wo sie auch heute noch eine dominierende Stellung einnimmt, und verschaffte sich wegen ihrer vorzüglichen Eigenschaften und äußerft vorteilhaften Berwendung im Saushalte und in der Textilindustrie schnell weiteren Gingang in anderen Begenden, sodaß man jest nicht nur in vielen Fabriken Deutschlands, sondern auch in Diterreich. Dänemark und Standinavien ichon vielfach Naturkornseife fabriziert. Diese Seife ist aber nicht nur die schönste, sondern auch Diejenige Schmierseife, welche am meisten Schwieriakeit bei ber Rabrikation verursacht, sodaß man erst durch längere übung und aufmerksame Beobachtungen beim Sieden sich die nötigen Renntniffe zur Herftellung einer ftets gleichmäßig auten, ganz tabellofen Seife erwerben fann.

Bur Fabrikation ber Naturkornseise bedient man sich sowohl harter, stearinhaltiger, wie auch weicher Fette resp. Dle; aus ersteren wird das "Korn", von den letteren die klare Grundseise erhalten. Die Berseisung der Fette und Dle erfolgt bei dieser Seise nur durch reine Pottaschlauge.

Um eine tabellose Naturfornseife zu erzielen, find vor allem gute Rohmaterialien nötig. Der Talg, welcher zu bieser Seife versotten wird, muß möglichst frisch, schmuts und saurefrei sein. Talg hat schon eine teilweise Bersetung stattgefunden, und es ift gut, ihn vor seinem Gebrauch zu läutern und zu präparieren. kann in der Beise geschehen, daß man ihn schmilzt, bis auf 88° C. erhitt und ihm bann auf je 100 kg 11/2 kg 38 grädige Natronlauge, ber man ca. 400 g Salz hinzufügt, zufrückt. Nachdem sich ber Talg etwas geset hat, gibt man kochend heißes Wasser (6 kg auf 100 kg Talg) hinzu, bedt ihn warm zu, läßt ihn einige Stunden stehen und schöpft ihn bann vorsichtig ab. Der auf diese Art behandelte Talg ist zur Fabrikation der Naturkornseise vorzüglich geeignet. aber zur Berwendung größerer Mengen alten Talas, ohne ihn vorher läutern zu können, gezwungen, so ist es zweckmäßig, etwas mehr kohlensäurehaltige Laugen beim Sieden zu verarbeiten; etwa vorhandene überschüssige Rohlensaure wird beim Sieden der Seife durch die freie Fettsäure des Talgs ansgetrieben. Gbenso mussen kamme sett, Schweinesett und Knochensett, welche namentlich im Somme um die Seise tompakter und widerstandssähiger gegen die Barme p machen, vielsach zur Naturtornseise Verwendung sinden, mögliche en ihrem Gebrauch geläutert werden.

Es muß ferner gut geschlagenes, schon helles Leinol ober Lettrol, sowie auch im Sommer 1 Teil gut rassiniertes Baumwolliams zu dieser Seise Berwendung sinden. Saponissiertes Dlein, das som ebenfalls vorteilhafte Mitverarbeitung zu Naturtornseisen sinde namentlich zu Seisen für Baltzwecke, macht sie stets etwas dundt weshalb man dei Fabrikation heller Seisen von dessen Berwendung absehen muß.

Außerdem ist zur Herstellung von Naturfornseise eine gute iede freie Pottasche ersorderlich; mehr als 2 bis 3% Natron darf die zu dieser Seise verwandte Pottasche nicht enthalten, da diese sont kleines, sedriges Korn anseht, auch ganz blind und silberstradig werden könnte, zudem vergeht ein weiches, sedriges Korn sehr bald in der Sommerwärme. Borteilhast ist es immer, wenn man von renommierten Fabriken oder Firmen eine 96/98 prozentige Pottasche mit garantiert nur 1/2,0/2 Natrongehalt bezieht.

Bur Bereitung ber für Natutfornseisen bestimmten Laugen der nur gut gebrannter, möglichst sand- und steinfreier Rall Bermendung finden; am besten ist für diesen Zweck ber weißliche, mehr leichte Rall

Die Laugenbereitung zu dieser Seise wird ebenso, wie bei der glatten, transparenten DI= und den Kunstfornseisen ausgesührt. Raulöscht mit einem Quantum heißer 6 bis Sgrädiger Ascherlauge den nötigen Kalk und löst in der Kalklauge die ersorderliche Reng 96 prozentiger Pottasche. Wenn man guten Kalk hat, auch einiger maßen gutes Basser, so genügen sür den Sommer 44 bis 45 kg Kalk auf 100 kg 96 prozentige Pottasche, für den Winter 40 bit 42 kg.

Bei einem Fettansah von ca. 1000 kg genügt die Aussolung von 400 kg 96/98prozentiger Pottasche. Bon 100 kg dieser Bottasche erhält man ca. 500 kg 24grädige Lange. Ungefähr 155 bis 160 kg derselben verseisen 100 kg Fett.

Der erste Abzug der durch die Ausschlang erhaltenen Lauge wird auf 27 dis 28° B. gestellt, um als Siedes und Füllungslauge Bed wendung zu sinden, der zweite Abzug, die Verbandslauge, auf 18° B. Schwächere als 17grädige Lauge verwendet man menten aus dem Grunde nicht zum Sieden der Naturkornseise, weil man sonst erstens zu viel Feuchtigkeit (Phlegma) zu verdampsen hat, zweitens auch solch schwächere, 12 dis 15 grädige Laugen viel fremde Salze gelöst enthalten, die alle hernach beim Sieden wie kohlensaure wirken, ost sogar noch stärker. Wünscht man aber dennoch seine schwächeren Ascherlaugen in Benutung zu ziehen, so ist es sehr empsehlenswert, sie dis auf ca. 25° B. einzudampsen, da aus solch konzentrierter Lauge die Salze heraussallen.

Nach dem Fertigstellen der Lauge sett man eine bestimmte Menge Fett zum Sieden an. Die Fettzusammensetzung ist sehr variierend, indem bei ihr in betracht gezogen werden muß, ob man erstens die Seise für eine kältere oder wärmere Jahreszeit sieden will, zweitens, ob bei ihr ein größeres oder ein kleineres Korn gewünscht wird, und drittens, welches Ansehen, ob mehr hells oder dunkelgelbes, die Seise erhalten soll.

In betreff des "Korns" sei hier gleich gesagt, daß seine Größe sich bei normal gesottenen Seisen, also solchen, bei denen der Wassersgehalt, das Kohlensäureverhältnis und die Abrichtung richtig sind, ganz nach getroffener Fettkomposition richtet. Je mehr stearinreiches Fett man im Berhältnis zu Öl verwendet, desto mehr Korn erzielt man in der Seise; doch wird auch das Korn, da ihm mehr Entwicklungssraum sehlt, stets entsprechend dichter und kleiner ausfallen.

Nachstehend folgen einige für die verschiedenen Berhältniffe paffende Fettansätze:

1. Bu hellgelben Seifen mit reisförmigem Rorn.

Im' Sommer:

3m Winter:

35 % Talg,

35 % Talg,

3 - rohes Palmöl,

2 = rohes Palmöl,

16 - helles Ramm= ober Schweinefett.

15 = Baumwollsaatöl, 58 = helles Leinöl.

16 = Baumwollfaatöl,

30 = helles Leinöl.

2. Bu buntelgelben Seifen mit reisförmigem Rorn.

Im Sommer:

Im Winter:

36 % Tala,

35 % Tala,

2 = rohes Balmöl,

3 = rohes Palmöl,

20 = Rammfett,

62 . Leinöl.

42 . Leinöl.

34

ź.

3. Bu hellen Seifen mit kleinem roggenartigen Korn.

Im Sommer:

48 % Talg,

2 = rohes Palmöl,

1 = rohes Palmöl,

10 = Ramm= oder Schweim:

55 = helles Leinöl.

4. Bu buntlen Seifen mit fleinem roggenartigen Rorn.

Im Sommer: Im Winter: $45^{\circ}/_{\circ}$ Talg, $40^{\circ}/_{\circ}$ Talg, 5 = rohes Palmöl, 5 = rohes Palmöl, 50 = Lein= oder Dotteröl. 55 = Lein= oder Dotteröl.

5. Bu Seifen mit iconem Mittelforn.

Im Sommer: Im Winter: $40 \, ^{\rm o}/_{\rm o}$ Talg, $40 \, ^{\rm o}/_{\rm o}$ Talg, 25 = Baumwollsaatöl, 60 = Leinöl ober Dotteröl, 35 = helles Leinöl ober Dotteröl, 1 = rohes Palmöl.

1 bis 2 = rohes Balmöl.

6. Bu Seifen für Walkzwede.

Im Sommer:

34 °/0 Talg,
6 = Palmöl,
40 = Dleïn,
20 = Baumwollsaatöl.

30 °/0 Talg,
5 = Palmöl,
30 = Kammfett oder Cleīn,
30 = Kammfett oder Cleīn,
bleichtes Leinöl.

Bevor wir auf das Sieden der Naturkornseise eingehen, sollen noch kurz die Verhältnisse erwähnt werden, bei deren genauester Besobachtung nur ein gutes, tadelloses Fabrikat erzielt werden kann. Besonders ist bei Herstellung dieser Seise dem ersorderlichen Kallwerhältnis, dem nötigen Feuchtigkeitsgehalte, sowie der normalen Abrichtung die größte Ausmerksamkeit zu schenken.

Wie schon bei Iber glatten, transparenten Olseise gesagt wurde, kann eine verkäufliche Schmierseise nicht aus reiner Apkalilauge bergestellt werden, da sonst eine zähe, gummiartige Masse entsteht, und nur durch Jusaß genügender Menge von kohlensaurem Kali in Losung, welches sich zwischen die Seisenatome lagert und ihre Berbie-

dung etwas lockert, kann diese Zähigkeit der Seisenmasse ausgehoben werden und diese so die exsorderliche Geschmeidigkeit und salbenartige Konsistenz der Handelsseise erlangen. Eben gesagtes gilt noch in vermehrtem Waße von der Naturkornseise. Zu dieser Seise sindet siets ungefähr 1/3 bis 1/2 Talg Berwendung, der siets mehr oder weniger freie Fettsäure enthält. Es muß deshald in solcher Seise also noch eine verhältnismäßig größere Menge Kalisalze in Lössung enthalten sein als in der transparenten Ölseise, und das umsomehr, als dadurch die nötige Bewegungss und Entwickelungssähigkeit des stearinsauren Kalis (Korns) bedingt resp. die Kristallisation oder Kornbildung ermöglicht wird. Heinaus geht hervor und wird auch in der Praxis so ausgesührt, daß, se mehr hartes, stearinreiches Fett (Talg usw.) man im Berhältnis zum weichen (Öl usw.) verwendet, desto mehr kohlensäurehaltig auch die zur Berseisung dienenden Laugen sein müssen.

Im vorstehenden sprachen wir über die in der Seise vorhandene zu große Agtrast; nehmen wir aber auch einmal den entgegengesetzen Fall an. Wie schon erwähnt, lagern sich die Kalisalze zwischen die Seisenatome und heben, indem sie durch ihr Zwischenschen deren Berbindung etwas lockern, die Zähigteit der Seise auf. Je mehr Kalisalze der Seisenmasse zugeführt werden, desto lockerer und weicher wird diese naturgemäß, sodaß bei weiterem gesteigerten Zusah an Kalisalzen schließlich der Berband zerrissen, die Kalisalze sich ausscheiden und schließlich die Seise ausgesalzen wird. Aus eben gesagtem geht hervor, daß Kalisalze stets nur in einem bestimmten Berhältnis zum Abtali in der Seisenmasse vorhanden sein dürsen, wenn diese nicht an Konsistenz verlieren soll.

Unsere selbstbereiteten Ascherlaugen sind, je hochgradiger sie sind, um so kohlensäurehaltiger (also niedrig im Kalk), und je schwächer sie sind, um so ätzender (also höher im Kalk). Wie oben erwähnt, sind zur Herstellung der Schwierseisen keine reinen Aplaugen brauchbar, sondern sie müssen stets einen bestimmten Teil kohlensaurer Salze in Lösung enthalten. Unsere Aschereinstellung bietet uns derartige Laugen, und ist nur die richtige Anwendung entsprechender Mengen von mehr ätzender und von mehr kohlensäurehaltiger Lauge nötig, um das erssorderliche Berhältnis zwischen Arfali und kohlensaurem Kali herzusstellen und so ein gutes Fabrikat zu erzielen.

Wie schon gesagt, verwendet man zum Herstellen der Naturfornseife eine 16 bis 18gradige, mehr agende Berbandslauge, sowie eine 28 bis 30gradige, mehr fohlensaurehaltige Siedelauge und mind dann gewöhnlich, um ziemlich im richtigen Kalfverhältnis zu sein, em beiden Laugen soviel, daß sich eine 23 bis 24gradige Durchsames-lauge ergibt.

Um ein leichtes und ichnelles Gieden gu baben, befolgt man per teilhaft nachstehende Fabritationsweise unter Berwendung einer 23 50 24 gradigen Durichnittslauge: Rach einmaliger Benugung eines be ftimmten Laugentopfes beim Wertigftellen eines Subes Seife bat met bei einiger Ansmertsamteit schon erseben, wieviel Topje 23 bis 24mb biger Lauge ungefähr jum Berfeifen bes Wettanfages erforbeilich to wefen find refp. gu 100 kg Gett. Beim nachften Sieben brancht man fich dann nur die Angahl ber Topfe Lange zu merten, kann in tuge Beit bas ungefähre Quantum erforderlicher Lauge in den Reffel och und balb jum Gindampfen der Geife ichreiten. Angenommen, man bu 1000 kg Fettanfaß und ca. 8 Topie 24 gradiger Lauge find gum Berfeijen von 100 kg Fett erforderlich, so gibt man 34 Topfe 18grabiger Lauge zu dem Fettanfaß in den Reffel und befordert durch Strinten bet langfamem Feuer ben Berband. Bit ein guter Berband gwifden fin und Lauge bergestellt, fo werben 42 Topfe Lauge von 28" B. in Bartien von 10 bis 12 Topfen unter lebhaftem Sieben nach mit nach hinzugegeben, wonach die Seife in ben Leim gefommen fein nud. Man gibt, nachbem die Seife tuchtig gesotten, nach und nach die not ungefähr nötigen 5 Töpfe 28 gradiger Lauge bingu, nimmt gwilden burch ab und zu eine Glasprobe und richtet schlieftlich Die genigend eingedampfte Seife auf "fcwache Blume" ab.

Die Durchschnittslange berechnet man nach Anzahl ber Toph Lange von 18 und 28° B., die zur vollständigen Verseifung des fer ansahes erforderlich waren, auf folgende Weise:

Wenn man also 80 (die Zahl der Töpse Lange, die gebraucht wurden) in 1920 dividiert, erhält man die Zahl 24, die hier die Stärfe der Durchschnittslange anzeigt.

Bir wollen nun fpeziell auf bas Sieden biefer Seife und be babei zu beobachtenden Borfommniffe eingeben:

Nachdem die Seise bei langsamem Feuer in Berband gefommer ist, muß gleich mit Zugabe von 28grabiger Lauge vorgegangen werden da sie sonst leicht dick werden könnte. Man fährt mit dem Laugensgusat sort, und die Seise wird allmählich in den Leim kommen. Jest läßt man sie hochsieden, damit das überschüssige Phlegma verdampst; nach Zugabe der fast noch ersorderlichen Lauge und längerem Sieden wird die Seise dicker, klarer und kürzer werden. Der auf der Seise besindliche Schaum, der überschüssige Wasserteile anzeigt, wird allsmählich verschwinden, die Seise anfangen, in größeren Platten zu sieden, und hörbar "Rosen brechen".

Während des Siedens muß beobachtet werden, ob die Seife sich im richtigen Kalkverhältnis befindet. Eine Seise, die zu hoch im Kalke steht, wird, wenn auch gut eingesotten, nach einigem Stehen stets zähe und gummiartig, bleibt trübe und kornt schlecht; eine zu niedrig im Kalk stehende Seise kornt schnell, zeigt kleineres, mehr rundes Korn; doch wird die transparente Grundseise (Fluß), da ihr die nötige Bindung und Konsistenz sehlt, leicht weich und sirupähnlich.

Steht die Seife zu hoch im Ralt, so wird sie schwerfällig mehr unten im Ressel sieden und sich nur bei sehr starkem Feuer mehr beben. Die Seife wird ferner in breiten, gaben Streifen vom Spatel ablaufen und eine auf Glas gcjette Brobe hoch auflegen refp. Saufelung haben, schnell erstarren, sich auch gummiartig und beim Durchbrechen leimseifenartig gabe zeigen. Im entgegengesetten Falle siebet bie Seife hoch, will überfteigen, zeigt fich dunnfluffig, und bie aufgenommenen Blasproben laufen breit auseinander. Gine im guten Ralkverhaltnis befindliche, normal siedende Seife zeigt ein leichtes, gefälliges Sieben, läuft leicht in erhabenen Streisen vom Spatel und legt auf dem Glase etwas auf, sodaß man bis zum Erkalten die gebildeten Ringe noch beobachten fann; beim Durchbrechen zeigt sich die erkaltete Brobe kernseifenartig kurz. Ferner muffen sich bei einer richtig in Rauftigität befindlichen fertigen Seife bie genommenen, etwa talergroßen Glasproben nach ca. 5 Minuten langem Liegen in der Mitte noch etwas fluffig zeigen. Zeigt also die Naturfornseife tein normales Sieden, so muß man ihr, je nach Erfordernis, porsichtig 28 gradige Pottaschlösung ober 24 gradige Ankalilauge zuseten, bis sie Die erforderlichen Gigenschaften zeigt.

Wenn die Seise im Ressel hörbar Rosen bricht und auch ein richtiges Kalkverhältnis zeigt, muß ihrem Eindampsen die nächste Ausmerksamkeit gelten. Eine Naturkornseise, die zu stark eingedampst und der so der nötige Feuchtigkeitsgehalt entzogen wurde, kornt, weil sie zu fest ist, sehr schwer und langsam, mitunter auch garnicht; das gegen erfolgt, wenn die Seise genügend Feuchtigkeit hat, die Ablebung des stearinsauren Kalis (Korns) entsprechend schnell und normal. Beim Eindampsen der Seise muß man sich hauptsächlich nach da Fettzusammensehung richten; je mehr hartes Fett, das mehr Kond bindet, verwandt wurde, um so schwächer muß die Abdampsang der Seise ersolgen. Die Seise ist genügend eingedampst, wenn sie ne Platten übereinander siedet, hördar Nosen bricht und beim Duntstoßen in der Mitte noch wenig geringsügige Schaumsslecken zeigt der Seise serner in erhabenen Streisen vom Spatel läuft und das ohne zu spinnen, kurz abbricht und beim Wersen, ohne Blasen peigen, kurz abfällt. Taucht man den Finger in eine ausgenommen Glasprobe, die sich leicht gehäuselt zeigt, so muß die Seise in keine Rapsen daran hängen bleiben.

Rachdem die Geife genugend eingedampft ift, ichreitet men m Abrichtung, Die auf "Blume" erfolgt. Die aufgenommenen Bles proben muffen eine "merkliche Blume" haben, fich erkaltet flar and fest zeigen und nach langerem Liegen nicht mehr blant, fondern w angehaucht erscheinen. Die Abrichtung bat besonders vorfidug a erfolgen, ba fonft, wenn die Seife zu icharf ift, Die in ben Reut enthaltenen ichwächeren Balmitinfriftalle, Die eigentlich Die Grunden fompafter machen follen, auch zur Kornbilbung mit veranlagt webt und die Seife fo viel und wildes Korn erhalten und auswachig wurde, auch glitschig werden und Lauge ausscheiden konnte; ju famab abgerichtete Seifen werben bagegen bei guter Kornbilbung leicht med und fluisia. Ru icharf ift die Geife, wenn eine aufgenommene Blet probe gleich überläuft und fich nur fcwer oder garnicht flare: nod zu schwach ift die Seife, wenn sich nach bem Ertalten Die Gladput nicht gang flar zeigt, sondern in ihrer Mitte ein truber Buntt, but "Fettgrau", fichtbar ift. Etwa notige Korrefturen bei ber Abrahm führt man leicht burch vorsichtigen Zujat von Gett oder 24 grabet Lauge aus; die leicht gehäufelte Glasprobe muß eben nur foviel "Blushaben refp. Scharfe zeigen, als zur Saltbarteit ber Seife notwendm

Will man die Seise noch farben, so sticht man jest gegen Endes Siedens das entsprechende Quantum robes Palmol nebst das soforderlichen Lauge in den Kessel, oder man gibt auch etwas in todow dem Basser gelosies Hausseiseisengelb (ca. 2 g auf 100 kg Seise) stolchem Zwecke der Seise zu.

Die fertige Seife wird einige Zeit der Rube überlaffen, dam leicht mit Mirbanol parfumiert und bei ca. 70° C, in Die bereutuch den Fässer gegossen. Die Ausbeute einer ungefüllten Naturkornseise beträgt auf 100 kg Fettansab 235 bis 240 kg.

Rachdem die Seife in die Fäffer geschöpft ift, wird fie in die dazu beftimmten Rellerraume gebracht. In letteren muß, um das Kornen der Seife zu ermöglichen, eine Temperatur von 12 bis 18° C. unterhalten werden. Unter 12 °C. würden die Kriftalle in der Seife an ichnell erstarren, über 180 C. in ihr gelöst bleiben. Das Korn, eine fristallinische Ausscheidung des stearin- und palmitinsauren Kali, bildet sich, je nachdem bas Talgverhältnis war, in 3 bis 8 Wochen. Benn Seifen, welche richtiges Kalkverhaltnis und die nötige Feuchtigkeit besigen, bei entsprechendem Talaverhältnis in 3 bis 4 Wochen genügend ausfornen und ein schönes Mittelforn zeigen, so beanfpruchen Seifen, bei benen weniger und großes Korn gewünscht wird, bei reduziertem Talgverhältnis und etwas stärkerer Abdampfung, hier= zu ca. 6 bis 8 Wochen; ber Kornungsprozeft vollzieht fich dann langfamer. Wenn fich die Kornbildung vollzogen hat, wird die Seife and bald flar und kann zum Berkauf gestellt werden. 3m allgemeinen kann man annehmen, daß eine tiefeingesottene Seife ichwerer tornt als eine weniger ftark eingesottene. Ein ofteres Umkellern ift der Naturkornseife vorteilhaft.

Schließlich sei noch erwähnt, daß man beim Sieden der Naturfornseise auch Rücksicht auf die Temperatur der verschiedenen Jahreszeiten nehmen muß; denn eine im Sommer gesottene Seise wird z. B. im Oktober mitunter schon trübe und naß sein. Gine Siedemethode für Naturkornseisen, die stets und für alle Fälle richtig ist,
gibt es nicht; es muß vielmehr beim Sieden, Ansatz und Kalkverhältnis auf die entsprechende Jahreszeit Rücksicht genommen werden.

In gleicher Beise, wie schon bei der transparenten Olseise beschrieben, wird auch zur Naturkornseise die kaustische Pottsasche verwandt. Man löst sie in zwei Teilen heißem Wasser auf und stellt die erhaltene ca. 33 grädige Lauge nach Abnahme der 28 grädigen Abrichtelauge für Bermehrungszwecke auf 24 bis 25° B. Man besnötigt bei der Naturkornseise pro 100 kg Hetts und Olansas ungefähr 78 kg 33 grädige kaustische Pottaschlauge. Sbenso versährt man bei der zur Kaustizitätsreduktion ersorderlichen rassinierten 96/98 prozentigen Bottasche, welche auch in Wasser gelöst, auf 24 bis 25° B. gestellt wird. Die Gebrauchsmenge an rassinierter 96/98 prozentiger Pottasche ist immer etwas variierend und beträgt in der wärmeren Jahreszeit pro 100 kg Fetts und Olansas etwa 9 kg sür ungefüllte, ca. 7½ kg rassis

nierte Pottasche für gefüllte Seife. In falterer Jahreszeit erhölt ich bas Pottascheverhaltnis um ungefähr 1/2 kg pro 100 kg Ansat

Beim Sieden der Naturkornseise versährt man gewöhnlich alsolgende Weise: Angenommen, der Ansah ist 500 kg Leinöl. 150 kg Baumwollsaatöl, 400 kg Talg und 50 kg rohes Palmöl. Jur Berinsund dieses Ansahes sind ca. 860 kg 33 grädige kaustische Pottaschlauge, der durch Wasserzusah auf ca. 25° B. gestellt werden, erforderlich. In Kaustizitätsreduktion sind etwa 98 resp. 82 kg rassinierte 96'98 pwzentige Pottasche in Lösung für obigen Ansah zu verwenden.

Der Ol- und Talgansat wird, extlusive Palmöl, in den Arstagebracht, etwa 1/4 bis 1/8 der nötigen 25grädigen Pottaschlauge, die noch durch Wasserzusas ein paar Grade heruntergesetzt wurde, wie einem Teit Pottaschlösung hinzugegeben und bei mäßigem Fexaguter Verband hergestellt. Unter leichtem Sieden wird hierauf ichnel abwechselnd von bereit stehender faustischer Pottaschlauge und Vougschlösung zu der Masse gegeben, die die Seise im klaren Leim siede. Bei lebhasterem Sieden wird lettere das überschüssige Phlegma balt verdampsen und sich klarer, dicker und kürzer zeigen. Der noch auf der Seise besindliche Schaum wird, an die Kesselwand gedrängt, wehr verschwinden und die Seise ansangen, in größeren Platten zu sieden und hörbar Rosen zu brechen.

Man dampft nun die Seise soweit ab, daß sie beim Durchstofes in der Mitte nur noch wenig geringfügige Schaumslocken zeigt, werhabenen Streisen vom Spatel abläuft und davon, ohne zu spinnen, turz abbricht und beim Wersen, ohne Blasen zu zeigen, kurz absällt Wird der Finger in eine ausgenommene Glasprobe getaucht und langsam zurückgezogen, so wird die Seise in einem kleinen Zawier daran hängen bleiben. Beim Eindampsen der Seise muß man schübrigens stets nach der Fettkomposition richten; se mehr hartes seu das bekanntlich mehr Wasser bindet, verwandt wurde, um so schwächen muß die Seise abgedampst werden; denn zu start eingedampste Schwfornen wegen ihrer Festigkeit schwer und sehr langsam.

Man sticht am Ende des Siedens das rohe Palmol mit der erforderlichen Lauge in den Kessel und schreitet dann zur Abrichtung der Seise. Die ausgenommenen Glasproben, die sich leicht gehäuselt zeigen, müssen merkliche Plumen haben, erkaltet klar und sest sein und nach längerem Liegen nicht mehr blank, sondern wie angehaucht wicheinen. Beim Durchbrechen müssen sich die erkalteten Proben auch kernseisenartig zeigen.

Die fertige Seife wird, nachdem sie etwas abgekühlt, in Fässer gegossen oder bei 75° resp. 80° C. noch gewöhnlich vermehrt. Zur Bermehrung der Naturkornseise dienen Chlorkalium= und Pottasch= lösung, Kalisüllung, auch Kartosselmehl und Kaliwasserglas.

Das Korn, eine kristallinische Ausscheidung des stearin= und palmitinsauren Kali, bildet sich am besten bei einer Kellertemperatur von

12 bis 180 C. in Zeit von 3 bis 5 Bochen.

Bei Verwendung von 50grädiger Ühkfalilange zur Naturkornseise sind zur Verseisung pro 100 kg Öl- und Fettansah ca. 44 kg
50grädige Ühkfalilange, durch Wasserzusah auf 24 bis 25° B. gestellt,
und zur Kaustizitätsreduktion ca. 10 kg rassinierte 96/98prozentige
Vottasche in 25grädiger Lösung ersorderlich; bei gesüllter Seise
ca. 2 kg Pottasche weniger. — Wünscht man mit der 50grädigen
Ühkfalilange gleich das zur Kaustizitätsreduktion nötige Gewichtsquantum 96/98 prozentige rassinierte Pottasche auszulösen, so wären
pro 100 kg Ühkfalilange bei ungesüllten Naturkornseisen etwa 20 bis
24 kg, bei gesüllten ca. 18 bis 20 kg 96/98prozentige rassinierte
Pottasche ersorderlich. Das Sieden mit so reduzierter Ühkfalilange ist
das gleiche, wie mit Üscherlangen früher beschrieben wurde.

Alabaster=Naturforuseise. Unter dem Namen "Alabaster=Natur= foruseise" kommt seit einiger Zeit eine Seise im Handel vor, die ein schneeweißes Korn in der weißlichgelben, sehr transparenten Grundsseise zeigt und, da sie durch ein Bermehren sehr im Ansehen und Kornbildung leiden würde, meistens nur in bester, reiner Dualität zum Berkause kommt.

Der Ansah zu dieser Seise wird am besten aus 1 Teil prima inländischem oder australischem Hammeltalg und 2 Teilen prima hellem Baumwollsaatöl gewählt, um ein tadelloses Produkt herzustellen. Borteilhaft verwendet man serner 50grädige Apkalilauge zur Seise, und zur Kaustizitätsreduktion sind ca. 20%, raffinierte sodafreie 98prozentige Pottasche erforderlich. Die Siedelauge zu der Seise stellt man meistens auf 25% B., und davon sind pro 100 kg Fettansah ca. 150 kg erforderlich. Die Berbandslauge von 18 bis 19% B. wird leicht ershalten, indem man der 25grädigen entsprechend Wasser zusest.

Die Herstellung dieser Seise erfolgt, wie bei jeder anderen Nasturkornseise, in der Beise, daß man z. B. 400 kg besten Hammeltalg und ca. 800 kg prima helles amerikanisches Kottonöl mit ca. 400 kg 18 bis 19grädiger Lauge in den Kessel gibt und bei schwachem Feuer

verbindet. Ift Berband vorhanden, fo fest man ber Dane ft-1 weitere 25 grabige Lauge in Portionen von ca. 200 bis 300 kg mit ftetem Durchfieden gu, bis fich ein flarer Seifenleim im Refiel wie Unter verftärftem Gener laßt man hochsieben, wonach fich ber Com allmählich mehr verliert und der Leim an Klarheit und Ronnie gewinnt. Die Seife wird bald, vom überichuffigen Bhlegma beim allen Schaum verlieren, in großen Platten fieden, borbar Mon brechen, mit dem Spatel geworfen furz abfallen und ein wolliges to feben baben; wenn man mit bem Spatel durch die Geife fabrt, wit fie "raufchen", auf ben Spatel genommen in erhabenen Streifen & von ablaufen und, ohne zu spinnen, davon furz abbrechen. 3 biefem Stadium befindlich wird zur Abrichtung ber Seife geidenten Die nur leicht fein barf; benn Geifen aus Tala und Rottonol to tragen teine traftige Abrichtung, da fie fonft leicht auswachjen. Te aufgenommenen Glasproben muffen leichte Blume haben, bat an liegend flar fein und fich erfaltet genngend fest zeigen.

Die sertige Seise wird gleich in Fässer gegossen, die sich in einem Raum besinden, in dem eine ständige Temperatur von 18 % 20°C. vorhanden ist. Diese Temperatur ist bei der Alabasterien, neben genügender Kaustizität, besonders notwendig, damit sie sute klar und transparent bleibt und der Kornungsprozes sich langizund normal vollzieht.

Raturtornseise mit Stearin. Die gleiche Berwendung wie Talg tann auch das reine Stearin zur Naturfornseise sinden, und zwar erzielt man durch dessen Berarbeiten ein besonders sestes und halb bares Korn.

Das Fabrikationsversahren ist solgendes: 1200 kg Leinst oder Dotteröl (im Sommer auch ½ Baumwollsatöl event, auch etwei Kammsett) werden mit ca. 500 kg 20grädiger Lauge in den Kerd gegeben und bei schwachem Feuer verbunden. Nach eingetretene Berband gibt man schnell noch Lauge zu, damit die Masse mich die wird. Bei weiterem portionsweisen Zusah von 20grädiger Lauge und verstärttem Feuer wird die Seise in den Leim kommen. Is diesem Stadium dampst man sie, bei successiver Zugabe noch ersorderlicher 28grädiger Lauge, tüchtig, dis sie genügend Phlegma verlom hat. Wenn sich sein Schaum mehr auf der Seise bemerklich macht sie in Platten siedet, hörbar Rosen bricht, keine Wasserblasen der Werfen mehr zeigt, in erhabenen Streisen vom Spatel läust und hat

abbricht, schreitet man zum Abrichten. Die Glasproben mussen bei getroffener Abrichtung klar, fest und kurz sein und gute Blume zeigen, sich auch nach völligem Erkalten klar halten. Der fertig aussiedenden Seise sett man ca. 100 kg Stearin nebst ca. 125 kg Pottaschlösung von 40°B. zu und läßt verbinden. Die jett herausgenommene Glasprobe muß wieder gute Blume haben und sich nach dem Erkalten klar zeigen.

Die fertige, auf ca. 60° C. abgefühlte Seise wird in die bereitsstehenden Fässer gegossen. Bei guter Kellertemperatur wird sich bei ihr ein schnelles Kornen bemerkbar machen.

Schließlich sei noch erwähnt, daß sich auch das Kammsett, das meistens als ein Gemisch von Pferdesett, Schweinesett und etwas Talg von den Abdeckereibesißern geliesert wird, infolge seines Stearingehalts vorteilhaft zur Fabrikation von Naturkornseisen verwenden läßt. In den kälteren Jahreszeiten bietet das Kammsett einen teilweisen Ersat für Talg, respektive kann dann das Talgverhältnis bedeutend reduziert werden. Wan erhält vom Kammsett allerdings ein weicheres Korn als vom Talg; aber für Winters und namentlich Walkseisen kommt dies weniger in Betracht, ja für Walkseisen ist sogar ein weicheres Korn, da es sich leichter löst und so schneller zur Wirkung kommt, vorteilhafter. Da Kammsett stets einige Wark billiger als Talg, so verdient dieses Fett einige Beachtung.

Glatte weiße oder gelbe Somierseifen von perlmutterartigem Ansehen.

Unter dem Namen Silber-, Schäl- oder glatte Elainseise kommt in verschiedenen Gegenden Deutschlands eine weiße oder gelbliche Schmierseise von silberglänzendem, perlmutterartigem Ansehen im Handel vor, die sowohl im Haushalt, wie auch in der Textilindustrie gern und viel gebraucht wird.

Man hat sehr verschiedene Fettansätze zu dieser Seife; doch sind die hauptsächlich dazu verwandten Fette, die teils sester und halbsester, teils slüssiger Natur sind, Talg, Rammsett, Schweinesett, Knochensett, Balmöl, Palmsernöl, Olein, gebleichtes Leinöl, Dotteröl, Erdnußöl und Baumwollsatöl. Namentlich wird das Baumwollsatöl, infolge seiner guten Eigenschaften und günstigen Preisstellung, viel zur Herstellung dieser Scisen verwandt. Das Palmöl sindet auch vielsache

Berarbeitung zur Schälseife, sowohl im rohen Zustande zum Farben, wo ein gelbliches Ansehen von den Konsumenten gewünscht wird, wie auch im gebleichten, wodurch die Seise einen angenehmen Beilchengeruch erhält.

Die Bereitung der Laugen zu dieser Seife findet in der Beije, wie bei ben anbern Schmierfeifen statt. Der Kalk, ca. 40 bis 42 kg auf 100 kg 96/98 pronzentige Pottasche, wird burch beise 7 bis 8grädige Aicherlauge gelöscht und die Bottasche darin gelöst Rum Sieden verwendet man gewöhnlich 20 bis 25 gradige Lauge, und zwar je nach der Jahreszeit und Vermehrung, auch zwischen 1/3 bis 1/6 25gradige Sodalauge; beim Verarbeiten einer größeren Menge harter Fette ist eine entsprechende Reduktion bes Sodo verhältnisses nötig. Durch die Sodalauge wird das silberstrablige Anschen bei ber Seife hervorgerufen, da sich die Natronsalze mit den im verarbeiteten Fett enthaltenen Stearin- und Balmitinteilen zu weißen, filberglanzenden Strahlen in der klaren Olfeife zusammenziehen. Dieses filberglänzende Unsehen erhält die Seife erft nach völligem Erfalten und einigem Lagern, und zur genügenden Ausbildung find wohl 8 bis 14 Tage erforderlich.

Der Fettansatz zu dieser Seise muß ferner, je nach herrschender Temperatur und Jahreszeit, passend gewählt werden. Nachstehend werden einige zweckentsprechende Fettverhältnisse mitgeteilt:

Ru weißer Seife im Sommer:

Bu weißer Seife im Winter:

I.

75 kg prima helles Baumwolls faatöl,

25 = Talg.

I.

80 kg prima helles Baumwolls saatöl,

20 = helles Schweinefett.

II.

65 kg prima helles, amerifan. Baumwolljaatöl,

30 = Tala,

5 = Balmfernöl.

II.

75 kg prima helles Baumwolls faatöl,

20 = Schweinefett,

5 = gebleichtes Balmöl.

III.

60 kg prima helles Baumwolls jaatöl,

35 = helles Schweinefett,

5 = gebleichtes Palmöl.

III.

60 kg prima helles Baumwollfaatöl,

20 . Erdnußöl,

20 = helles Schweinefett.

IV.	IV.
60 kg helles Baumwolljaatöl,	75 kg helles Baumwollsaatöl,
20 = Talg,	15 • Talg,
20 - Schweinefett.	10 - gebleichtes Palmöl.
v.	v.
50 kg helles Baumwollsaatöl,	90 kg helles Baumwollsaatöl,
50 = helles Kamm= ober	10 = Talg.
Schweinefett.	
Bu gelber Seife im Sommer:	Bu gelber Seife im Winter:
I.	I.
60 kg Baumwollsaatöl,	75 kg Baumwollsaatöl,
35 - Talg,	20 = Talg,
5 = rohes Palmöl.	5 = rohes Palmöl.
II.	II.
60 kg Baumwollsaatöl,	80 kg Baumwollsaatöl,
35 - Kammfett,	15 = Palmkernöl,
5 - Palmöl.	5 - Palmöl.

Bur guten Baltfeife:

7 5	kg	Baumwollsaatöl,	60 kg	Baumwollsaatöl,
15	*	Talg,	30 =	Schweine= ober Kammfett,
8	2	gebleichtes Palmöl	10 =	Talg.
2	=	Palmkernöl.		·

Wenden wir uns der Fabrikation dieser Seise zu, so muß zuerst dem Kalkverhältnis Beachtung geschenkt werden. Um eine schöne, zarte und weiße Seise herzustellen, bedarf man beim Sieden derselben mehr kohlensaurehaltiger Laugen, da eine zu hoch im Kalk stehende Seise zu sest und dunkel ausfallen würde; das Verhältnis vom kohlensauren zum Abalkali muß in den zur Verwendung kommenden Laugen etwa 1:2 sein. Da man sein gewohntes Kalkverhältnis stets ungern ändert, so kann man auch mit vorhandenen Askerlaugen sieden und bringt durch Zusap von 24 grädiger Pottaschlösung die Seise in das ersorderliche Kalkverhältnis. Besindet sich die Seise im richtigen Kalk- resp. Kaustrizitätsverhältnis, so zeigen sich talergroße Glasproben von der normal eingesottenen und abgerichteten Seise leicht gehäuselt und nach ca. 5 Minuten langem Liegen in der Witte noch etwas flüssig.

Der Zusat von Sobalange zu biefer Seife variiert je nach Seit anfat und Jahreszeit. Bei Berwendung von mehr Tala gur Gar muß weniger Sobalauge verarbeitet werden, mahrend bei ben aus hauptfächlich Baumwollfaatol und Schweines ober Rammjett bo gestellten Seifen bis 33 kg 25 grabige Sobalauge auf 100 kg Jim anfat benutt werben tonnen. Bei einem Anfat aus 90 Teilen Tale und ca. 10 Teilen Palmfernöl verwendet man 3. B. gar feine Gobo lauge, halt bann die Seife aber etwas tohlenfaurer, um ein m ichmeidiges, gartes Broduft zu erzielen.

Ferner muß der Abrichtung besondere Aufmertfamteit zugewordt werben. Die Abrichtung ber Seife muß nur fo fein, daß mige nommene Glasproben nur eine merfliche Blume zeigen, genugend flor fest und furg find, erst nach einiger Beit weiß werden und nich mit vom Glase abschieben laffen, sondern fest daran haften. - Eine u ftart abgerichtete Seife murbe nämlich fpater furz werben und Lame ausscheiben; zu ichwach barf die Abrichtung bei ber Geife aber me nicht sein, da sie soust auf Lager weich und lang werden tonme Etwaige Korrefturen bei der Abrichtung laffen fich aber leicht durch

fleine Bufage von Gett ober Lauge ausführen.

Das Abbampfen biefer Seife erfolgt mitunter nur fo weit, bis bas Rosenbrechen bei ihr eintritt. Man lagt fie bann über Racht ruhig im bedeckten Reffel fiehen, nimmt morgens ben porbandenen Schaum ab und übt erforderlichenfalls noch fleine Rorrettur an de Seife burch Bujas von Pottaichlauge ober Bottaichlofung. In Ausbeute ergibt diese Seife ca. 235 bis 240 kg auf 100 kg Rettanias Richtiger ift es aber, in ben meiften Fallen bas Einbampfen erft w beenden, wenn die Seife ichaumfrei fiebet und über ben aangen Reffe gleichmäßig Rosen bricht. Ein langes und zu tiefes Gindampfen f anderfeits auch nicht aut, ba es die Seife nur grau und bungel madt

Es fei noch ermahnt, daß man ber fur ben Saushalt bestimmte Schälseife mitunter auch 5 bis 10 % helles Barg gufest. Das San schädigt zwar die Qualität der Seife wenig; boch binden Seifen mit Harzzusaß weniger Baffer, und daber erwächst burch legteren weber bem Fabritanten noch dem Konsumenten ein weientlicher Borreil.

Sollen Silberfeifen unter Bermendung von Bograbiger Aptalilange bergestellt merben, jo find gur Rauftigitatoredution pro 100 kg berfelben ca. 25 kg, bei ftart vermehrter Seife ca. 18 34 20 kg raffinierte 96/98 prozentige Bottafche erforderlich. Die erbalten reduzierte Lauge wird durch Wasserzusat auf 25° B. nestellt, w davon sind pro 100 kg Fettansat etwa 150 kg zur Verseisung erforderlich. Weiter werden meistens pro 100 kg Fettansat ca. 10 bis 12 kg 38 grädige Ahnatronlange, durch Wasserzusat ebenfalls auf 25°B. gestellt, mitverarbeitet. Das Sieden wird sonst wie bei jeder andern Schmierseise ausgeführt; besonders vorsichtige, leichte Abrichtung ist aber notwendig, um teine glitschige, kurze Silberseise zu erhalten; aber auch zu kohlensauer dürsen sie nicht sein, weil sie sonst leicht naß werden.

Beise Silberseife. Allgemein geht heute das Bestreben der Seisensabrikanten dahin, eine besonders weiße Silberseise anzusertigen; daß dies nur durch Berwendung eines sehr hellen, passenden Fettsmaterials möglich, ist klar. Prima raffiniertes, weißes amerikanisches Baumwollsaatöl, bester weißer Talg und zum besseren Berband etwas helles Palmternöl sind in erster Linie ersorderlich, um eine schneeweiße Silberseise herzustellen. Weiter müssen aber bei solcher Seise, um sie auch recht geschmeidig und zurt zu gestalten, dem Fettansag entsprechend, Feuchtigkeitsgehalt, Kaustizitätsverhältnis und Abrichtung eine besondere Beachtung sinden.

Rachfolgend soll die Herstellung einer solchen Seife beschrieben werden. Ein guter Ansatz ist: 390 kg prima weißes amerikanisches Baumwollsaatöl, 190 kg weißer Talg, 20 kg helles Palmkernöl. Die erforderliche Siedelauge stellt man sich am besten aus 50 grädiger Apkalisauge her und set, zwecks nötiger Raustizitätsreduktion, pro 100 kg berselben ca. 25 kg raffinierte 96/98 prozentige Pottasche, in Basser gelöst, hinzu. Die Lauge wird gewöhnlich auf 25° B. gestellt, und zur Berseifung obigen Ansatzes sind etwa 780 kg solcher Lauge, sowie auch ca. 120 kg 25 grädiger Sodalauge erforderlich.

Das Sieben wird in üblicher Weise so ausgeführt, daß man den DI- und Fettansatz nebst ca. 200 kg 25 grädiger Pottaschlauge und ca. 70 kg Wasser in den Kessel gibt und bei leichtem Feuer Berband herstellt. Ist Verband eingetreten, so sett man schnell, um ein Dickwerden der Masse zu verhindern, ihr unter leichtem Sieden nach und nach ca. 500 kg 25 grädige Pottaschlauge zu. Rachdem man dann auch die Sodalauge zugegeben und gut versotten hat, wird unter weiterem Zusatz 25 grädiger Pottaschlauge die Seise bald in klaren Leim gekommen sein. Bei lebhasterem Sieden wird die Seise das überschüssige Phlegma bald verdampsen und sich klarer, dicker und kürzer zeigen. Der noch auf der Seise besindliche Schaum wird all-

mablich verschwinden; sie wird anfangen, in größeren Platten zu mon und über den gangen Ressel hörbar Rosen zu brechen.

Nachdem die Seise schaumseri eingedampst ist, schreitet mar zu Abrichtung. Die ausgenommenen Glasproben der sertigen Seise musissich etwas gehäuselt zeigen, leicht merkliche Blume haben, sich länzen Zeit in der Mitte slüssig halten, nach dem Erkalten klar, gemügnd sest und kurz sein, erst nach einiger Zeit weiß werden und sich wied vom Glase abschieben lassen, sondern sest daran haften. Zeigt weiße in den Proben genannte Eigenschaften, so ist sie als gut zu betrachten; andernsalls muß die nötige Korrektur nach Besinden ausgesührt werden.

Die fertige Seife wird in recht reine, trockene Befage gegoffer, worin sie sich auch nach völligem Erkalten und langerem Lagern gut ausbildet und bas weiße, silberglänzende Anschen erhalt.

Glatte Glainseise. Die glatte Clainseise läßt sich im Binter aus nur Baumwollsaatöl herstellen, wogegen im Sommer, wo sie sich sonst mehr flar halten und den Silberglanz verlieren würde, now wendigerweise wehr feste oder halbseste Jette nebst mehr Sodalange mit versotten werden mussen.

Das Sieden der Seife erfolgt gewöhnlich fo: 1000 kg borpc raffiniertes Baumwollsaatol und ca. 400 kg 16 bis 17 grabige Poraichlauge werden in den Ressel gebracht und bei schwachem Teuer on bunden. Rach eingetretenem Berband gibt man ca. 500 kg 18 grabier Lauge zur Daffe und verstärkt das Fener. Unter fietem Durch fieden und fraftigem Feuer werden in Bortionen von 200 bis 300 tr noch ca. 600 kg 24grabige Pottaiche und 250 kg Sobalange be Maffe zugesett, wonach fich ein flarer Seifenleim im Reffet zeigen wird. Man läßt nun tuchtig bampfen, und die Seife wird bann balb it überichuffiges Phlegma verlieren. Sie wird fich bicker, flarer und fürzer zeigen, ber auf ber Oberflache befindliche Schaum wird ale mablich verschwinden, fie wird in Platten fieden, in erhabenen Streifen pom Spatel laufen, ohne zu fpinnen, abbrechen und borbar Roic brechen. Balprend des Siedens fest man der Geife gewohnlis ca. 40 bis 50 kg 24gradige Pottaichlojung ju, wonach fie fich flame und geschmeidiger zeigen wird, und richtet fie beim Rosenbrechen moglichft auch mit Pottajdlojung ab. Bei getroffener Abrichtung mut die genommene Glasprobe "Blume" und fich auch flar, genugend tus und fest zeigen. Benn die Brobe völlig erfaltet ift, muß fich jurit

an der noch transparenten Seise ein weißer Rand mit sadenartiger, strahliger Kristallisation zeigen, die nach der Mitte weitergeht. Gleichzeitig sett sich in der Mitte eine sternsörmige Kristallisation an, die, nach außen strebend, bald die ganze Brobe durchwächst und ihr das perlmutterartige glänzende Ansehen gibt. Der gleiche Kristallisationsprozeß vollzieht sich später auch in den Fässern. Würde dagegen die Glasprobe sosort weiß werden und sich schieden lassen, so ist die Seise zu start, und es muß so lange Ol zugegeben werden, die sie dei leichter Blume sich erst nach dem Erfalten weiß und silberglänzend zeigt. Hat die Glasprobe einen Anslug von Blume, hält sich aber bis zum Erfalten nicht klar, sondern zeigt sich in der Witte weißlich trübe, so ist sie zu schwach; durch vorsichtigen Zusap von 25 grädiger Lange eventuell Pottaschlösung wird dieser Fehler korrigiert.

Nachdem die abgerichtete Seise Rosen bricht und genügend kurz erscheint, hört man mit dem Dampsen auf und entsernt das Feuer. Die Seise bleibt über Racht im gedeckten Ressel stehen. Um andern Worgen wird der Schaum, der sich gebildet hat, oben abgenommen und danach größere Proben zum Erkalten hingelegt. Das Verhalten der Proben zeigt an, ob die Seise in jeder Beziehung gut oder ob an ihr durch Zukrücken von starker Pottaschlauge oder Pottaschlösung noch Korrektur geübt werden muß. Solche Korrektur hat aber siets sehr vorsichtig zu ersolgen; denn bei Zusak zu starker Pottaschlösung wird die Seise zu weiß, bei Pottaschlauge dagegen zu seist.

Nachdem die fertige Seise noch mit Mirbanöl parfümiert ist, wodurch ihr wenig angenehmer Geruch etwas verdeckt wird, gießt man sie in die bereitstehenden Fässer.

Roch viel vorteilhafter als Baumwollsaatöl bewährt sich das Erdnußöl zum Herstellen von glatter Elains oder Silberseise. Die aus Baumwollsaatöl hergestellte Seise gebraucht bei Berwendung einer geringeren Menge Sodalauge längere Zeit, dis sie abgestorben ist, die Kristallisation sich vollständig vollzogen hat und die silberglänzende Seise zum Berkauf gestellt werden kann. Bei sehr starkem Sodazusah wird zwar die Seise rascher weiß, doch auch zu sest und kurz, sodaß sie Lauge ausscheidet. Unders verhält es sich mit dem Erdnußöl zur Silbersseise, da die damit hergestellte Seise schon bei geringem Zusah von Sodaslauge ein weißes, perlmutterartiges Ansehen erhält, sich auch noch geschmeidiger und weißer als die aus Baumwollsaatöl hergestellte Seise zeigt.

Erwähnt fei hier ferner noch turz die von vorstehendem etwas abweichende Berftellung einer prima weißen Schmierfeife aus

Talg und 10% Palmfernöl. Soll eine weiße Seise aus solar Fettzusammensehung sabriziert werden, so fann nur Pottaschlauge (also keine Sodalauge!) dazu Berwendung sinden. Die Seise misserner sehr kohlensauer gehalten werden und sind, bei Berwendung 50grädiger Apkalilauge, pro 100 kg derselben ca. 32 bis 33 kg rassinierte 96/98 prozentige Pottasche zur Kaustizitätsreduktion assorberlich. Eingedampst wird die Seise nur bis zum Rosenbreche und dann auf gute Blume abgerichtet. Das Sieden ersolgt souit webei andern Schmierseisen. Sine leichte Mehlfüllung ist bei diese Seise vorteilhaft (5 Teile Mehl, 10 Teile 12grädige Pottaschlosus, ca. 5 Teile 28grädige Apkalilauge zur Abrichtung). So hergestelle Seise, in Fässer gefüllt und andern Tags mal durchgeschlagen, zeit zwar ein besonders weißes, aber kein perlmutterähnliches Ansehen.

Terpentin=Salmiaf=Schmierseise. Unter vorstehendem Names kommt seit einigen Jahren eine weiße Schmierseise viel im Handel vor, die meistens aus Bammwollsaatöl, Erdnußöl, Kammsett, Schweinesen. Talg usw. in verschiedener Jusammensehung hergestellt und der, auf ca. 75° C. abgefühlt, ein Duantum Terpentinöl und Salmiatzeit oder statt des letztern Lösung von schweselsaurem Ammoniat imgekrückt wird.

Die Laugenbereitung ist bei dieser wie bei jeder andern Schmieseise: Kalkverhältnis 40 bis 42 kg auf 100 kg 96/98 prozentiger Bettasche im Sommer, 38 bis 40 kg im Winter. Zu dieser Seise verwendet man serner während der warmen Jahreszeit ca. 20 bis 25%
Sodalange, während der kalten 10 bis 16%.

Gewöhnlich stellt man die Seise solgenbermaßen her: 450 to Baumwollsatöl und 450 kg helles Kamms oder Schweinesen werder mit einem Teil (ungesähr einem Drittel) 18 bis 19grädiger Lauge m den Kessel gegeben und unter Durchtrücken bei schwachem Feuer m Berband gebracht. Bei weiterem successiven Zusat von 27 bis 28grädiger Lauge und stärferem Feuer wird die Seise kar gesotten, wobei man sie gleichzeitig durch 24grädige Pottaschlösung richtig walt Bei Berwendung von vielem Kammssett, das gewöhnlich sehr rang ist, wird sich die Seise ost etwas die, schwerfällig und zähe zeigen und deshalb wird zum übersühren derselben in ein normales Siede der Zusat einer größeren Menge 24grädiger Pottaschlösung norwendig werden; durch solches Bersahren wird auch die Ausbeute erhöht, sowe eine zurtere, weißere Seise erzielt. Wenn die Seise leicht in großen

Platten siedet, hörbar Rosen bricht, sich klar und kurz zeigt, wird zur Abrichtung geschritten, die auf "Blume und Laugenring" erfolgt. Eine von der fertigen Seife genommene Glasprobe muß sich klar, genügend kurz und sest, also mit bemerkbarer Blume zeigen, auch erst nach einiger Zeit weiß werden.

Die Abrichtung ist auch bei dieser Seise von wesentlicher Bebeutung; zu schwach abgerichtete Seise wird auf Lager lang, zu stark abgerichtete würde glitschig werden und Lauge absondern.

Bürde man statt Ascherlange zur Verseisung 32 grädige Lauge aus 100 prozentiger kaustischer Pottasche verwenden, so würde man nachfolgenden Ansah verarbeiten können: 450 kg Baumwollsaatöl, 450 kg helles Kamm= und Schweinesett, ca. 600 kg 32 grädige kaustische Pottaschlauge, ca. 75 kg 37 grädige Ahnatronlauge, sowie ungefähr 70 kg raffinierte 96/98 prozentige Pottasche in Lösung, 3 kg Chlorkalium und 18 kg Kristallsoda zur Kaustizitätsreduktion. Die kaustische 32/33 grädige Pottasch= und die Ahnatronlauge werden gewöhnlich durch Wasserzusah auf 24 bis 25° B. gestellt, ebenso wird mit der erforderlichen Pottasche versahren.

Das Sieden wird meistens in der Beise ausgeführt, daß man den Fett- und Ölansatz in den Kessel bringt und etwa ein Drittel der Aglauge mit einem Teil Pottaschlösung hinzugibt und bei mäßigem Fener guten Berband herstellt. Unter leichtem Sieden wird hieraussichnell abwechselnd von bereitstehender kaustischer Lauge und Pottaschlösung zu der Masse gegeben, dis die Seise in klarem Leim siedet. In dieser Weise wird weiter versahren, dis die Seise nach genügendem Eindampsen die nötige Abrichtung erhalten hat und sertig ist.

Gewöhnlich wird diese Seise noch mit Chlorkaliums oder Pottsaschlösung verschlissen und so eine Ausbeute von ca. 250% erhalten. Wehrsach werden aber auch zur Vermehrung der Seise noch 5 bis 10% Wehl zugesetzt; man nimmt z. B. 6 Teile Wehl, 12 Teile 10 bis 12 grädige Pottaschlösung, 4 Teile Kaliwasserglas und circa 6½ Teile 28 grädige kauftische Pottaschlauge zum Abrichten.

Der genügend abgefühlten, eventuell vermehrten Seife krückt man auf 100 kg Fett- oder Ölansatz ungefähr 2½ kg Terpentinöl und ¾ kg Salmiakgeist, oder statt des letzteren ½ kg schweselsaures Ummoniak, in 2 kg Wasser gelöst, gut ein, füllt die Seise dann in Fässer und bedeckt letztere¹).

¹⁾ Der Zusag von Ammonial oder Ammoniafsalzen ist zwecklos, da das vorhandene oder sich bildende Ammonial sich schnell verstücktigt.

Soll eine Terpentin-Salmial-Schmierseise unter Berwendung 50grädiger Arfalilauge hergestellt werden, so sind zur Kaussiziausreduktion auf 100 kg derselben ca. 25 kg, bei vermehrter 18 hs 20 kg raffinierte 96/98prozentige Pottasche ersorderlich. Die nehaltene reduzierte Lauge wird auf 25° B. gestellt, und davon sub auf 100 kg Fett- und dansatz ca. 150 kg zur Berseisung nong. In dieser Seise verwendet man serner auch noch auf 100 kg Jenansatz ca. 10 bis 12 kg 38grädige Arnatronlauge, durch Bassatzusatz ebensalls auf 25° B. gestellt. Siedeversahren wie vorsehend

Beise Schmierseise. Unter dem Namen Bleichseise oba weiße Schmierseise kommt in manchen Gegenden ein Produtt im Handel vor, das nur dem Ramen und der Konssistenz nach im Schmierseise ist. Diese sogenannte Bleichseise wird meistens so hargestellt, daß man 100 kg Kokosöl mit ca. 200 kg 20 bis 21gradiga Soda- und Pottaschlange zu einem klaren, ziemlich schaumfreien Seisenleim siedet, scharf abrichtet und dem Leim 500 bis 600 kg bat gemachtes Natronwasserglas, das vorher mit 50 bis 60 kg 20gradiger Lauge vermischt wurde, zukrückt. Die durch Mirban- und Lavendelöl parfümierte Masse wird schließlich kalt gerührt. Auser Kokosöl verwendet man auch mitunter einen Teil Palmkernol vor gebleichtes Palmöl zu dieser Bleichseise.

Auch in Süddeutschland stellt man mehrsach eine sogenannte Talgschmierseise in der Art her, daß man 100 kg Talg mit 250 kg Igrädiger Anatronlange bei mäßigem Feuer soweit einest, bis ein guter Berband hergestellt ist, worauf man weitere 250 kg Igrädiger Anatronlange successive zuset und, ohne sieden zu lasse ebenfalls so lange erhipt, bis sich die Masse ziemlich klar zeigt. Nach einiger Ause wird diese Seise mit Mirbanöl parsümiert und in Faise aeschöpst.

Das Bullen der Schmierfeifen.

Nachdem im Borstehenden die Fabritation der verschieden Schmierseisen besprochen ist, soll nun noch das fünstliche Bermedian ober, wie der technische Ausdruck dafür lautet, das "Füllen" berselbe furz erwähnt werden.

Schon seit Jahren hat man damit angefangen, die Schmiersafer um ihre Ansbeute zu vergrößern, durch Zusals verschiedener Sch

stanzen zu vermehren. Obgleich selsteht, daß ein gutes, reines Fabrikat sich leichter Eingang verschafft und besser verkäuslich ist, als ein künstlich vermehrtes resp. gefülltes, und sowohl Fabrikant wie Konsument ihre Rechnung besser dabei sinden dürsten, so sind doch Bermehrungen bei der stetig wachsenden Konkurrenz und bedeutenden Überproduktion in den letzten Jahren immer mehr in Aufnahme gestommen, sodaß viele Seisensabrikanten, die sonst entschiedene Gegner derartiger Operationen waren, durch die Berhältnisse sich gezwungen sahen, sie auch in ihren Fabriken einzusühren. Trozdem durch das Füllen bedeutend mehr Arbeit erwächst und manche gute Grundseise dadurch verdorben wird, so ist der Nutzen dabei doch nur ein vershältnismäßig geringer; der Hauptnutzen verbleibt, wie gewöhnlich, dem Wiederverkäuser.

Um eine Schmierseise über ihre gewöhnliche Ausbeute künstlich vermehren zu können, ist vor allen Dingen nötig, daß sie richtig gessotten und abgerichtet wurde, also eine vollständige Verseisung der Fette durch die Alkalien stattgefunden hat. Weiter muß eine zu füllende Seise genügend stark eingedampst, also der überschüssige Wassergehalt (Phlegma) aus ihr entsernt sein, damit sie die Füllung besser aufnehmen und tragen kann. Da serner die meisten verwandten Füllungsmittel kürzende Sigenschaft haben, muß die zu vermehrende Seise auch gut im Ralk stehen, also etwas mehr äßende Lauge beim Sieden Verwendung sinden. Nur eine kompakte, gesunde Grundseise (mit nicht zu hohem Harzgehalt) ist besähigt, eine passende Füllung aufzunehmen.

Da man nie vorher genau weiß, welche Füllungsmenge eine Seise aufzunchmen vermag, um nicht große Schädigung an Konsistenz und Ansehen zu erleiden, so gebietet die Borsicht, erst durch vorherige Broben an kleineren Mengen sertiger Seise sestzustellen, welchen Brozentsatz sie ohne Nachteil verträgt. Das Füllen sindet gewöhnlich statt, wenn die Seise auf etwa 75 bis 80° C. abgekühlt ist. Als Bermehrungsmittel sinden heute namentlich Chlorkalium, Gelatine, Wasserglas, Saponitin, Sapolit, Kalisüllung, Füllungslauge und, wo das Ansehen der Seise es erlaubt, Kartosselmehl Berwendung. Hauptsächlich sind es die glatten, transparenten DI- und Kunstkornsseisen, die von jeher und auch heute am meisten gefüllt werden. Nachstehend sollen die dazu verwandten Füllungsmittel, sowie ihr Berhalten bei der Anwendung besprochen werden.

Wohl die größte Verwendung zum Füllen dieser Seifen sindet das Chlorkalium. Rurz vor dem Gebrauch wird es in Wasser auf-

gelöst und die Lösung auf 13 bis 14°B. gestellt. Bon dieser Lösung krückt man der fertigen, auf etwa 75°C. abgekühlten Seise 20 bis 25°% pro 50 kg Ölansaß zu und richtet die Seise eventuell weiter durch starke Ahlauge ab. Im Winter zeigen sich durch Chlortesium-lösung gefüllte Seisen sehr widerstandssähig gegen die Kälte mobenötigen, bei sehr reduziertem Sodaverhältnis, einer nicht zu starke Abrichtung.

Auch die "Gelatine", die von Ossenbach und einigen rheinische Fabriken in den Handel gebracht wird, dient vielsach zum Juke dieser Seisen, und man kann von diesem Produkt der sertigen, go nügend abgekühlten Seise 20 bis 25% zukrücken, ohne daß meiten noch eine weitere Abrichtung ersorderlich wird. Da die Gelatze hauptsächlich aus Natronwasserglas hergestellt wird, so empsicht absich, bei ihrer Berwendung eine entsprechende Reduktion im Harz- und Sodaverhältnis eintreten zu lassen.

Ebengesagtes gilt auch für das präparierte 36 bis 37 prozentge Doppel-Natronwasserglas. Es wird durch Wasser auf 17 bis 20°B verdünnt und davon der abgekühlten Seife 10 bis 25°/6 pro 50 kg Olansat eingekrückt; eine Nachabrichtung der Seife jällt gewöhnslich fort.

Zur Bermehrung glatter, transparenter Schmierseisen ündet mehrsach auch das sogenannte Saponitin I (gallertartig) Verwendung. Es ist möglich, der Seise von diesem Brodukt 30 bis 40%, pro 100 kg Ölansat einzuverleiben, ohne daß dadurch die Seise im Amsehen besonders leidet; an Konsistenz gewinnt sie sogar wesentlich

Das von einer Offenbacher Fabrif in den Handel gebrachte seine nannte Sapolit ist nichts weiter als eine Mischung von Chlorfalium und schweselsaurem Natron. Es wird in der Beise angewandt, das man 1 Teil Sapolit in 2 Teilen heißer sgrädiger Acherpottaschlasse auslöst, $2^{1}/_{2}$ bis 3 Teile Basser zusett und von der so erhaltenstlaren, ca. 16grädigen Sapolitlösung (im Binter 20 bis 22°) de abgefühlten Seise 20 bis $25^{\circ}/_{o}$ pro 50 kg Clansatz zufrückt. Die vermehrte Seise hat ein schönes, helles Ansehen, und eine nachträglicke Abrichtung derselben ist mitunter erforderlich, da die Glasproben frästige Blume zeigen müssen. Auch dei einer so gesüllten Sovempsiehlt sich eine Neduttion im Harze und Sodaverhältnis.

Bur Herstellung der sogenannten Füllungslange gibt es wie schiedene Borschriften, und nachstehend sollen zwei sehr gute nutgewerben.

1. 50 kg Kofosöl werden mit 100 kg Sodalauge von 20° B. verseift und der erhaltenen Seife eine Lösung von 200 kg Chlorstalium und 100 kg kalzinierter Soda in 2000 kg Wasser zugekrückt.

2. 100 kg Eschweger oder Kernseise werden in 600 kg Wasser heiß aufgelöst und 100 kg Chlorkaliumlösung von 15° B., sowie 150 kg Natronwasserglas von 38° B. dazugekrückt.

Von der kalten Füllungslauge kann man der abgekühlten Seife ca. 20% unterkrücken, muß aber dann lettere nochmals abrichten.

Die stärkste Berwendung von allen genannten Bermehrungsmitteln sindet das Kartosselmehl zum Füllen von Schmierseisen. Es
beruht daraus, daß es im kalten Basser nur wenig quillt, ebenso auch
nicht in Alkalilösung; nur wenn Atlauge zugeset wird, verwandelt
es sich sosort in eine glatte, steise Gallerte. Das Kartosselmehl hat
ferner nicht nur die Eigenschaft, viel Feuchtigkeit zu binden, sondern
es macht auch die dadurch vermehrte Seise kompakter und haltbarer.
Da mit Kartosselmehl gefüllte Seisen sich aber mehr trübe zeigen, so
sindet es meistens nur zu geringeren Sorten, bei denen eine hohe
Nusbeute gewünscht wird, Berwendung.

Das Füllen mit Rartoffelmehl erfolgt meiftens in folgender Beife: Ein großes, aus weichem Solze gefertigtes Tag, bas zur Aufnahme ber Stüllung bienen foll, wird nahe an den Siedeteffel gestellt. In biefes Faß gibt man 1 Teil Baffer ober 5 bis 8grabige Pottafch= lösung, eventuell auch Chlorkaliumlösung, und verrührt barin gut 1 Teil Kartoffelmehl; hierauf frückt man noch 1 Teil Natronwaffer= glas zu. Man tann auch das Natronwafferglas fortlaffen und 1 Teil Kartoffelmehl bafür in 2 Teilen 10 bis 12 gradiger Bottafchober Chlorfaliumlojung verrühren. Nachdem bas Mehl gut verrührt ift, gibt man zu der Füllungsmaffe unter tüchtigem Krücken soviel von der fertigen Seife aus dem Reffel, bis alles eine gelöfte, fahnenabnliche Maffe ift, die dann zu ber Seife in den Reffel geschöpft und darin gut verfrudt wird. Da die Seife nach Zugabe der Fullung weich, gabe und lang geworben ift, muß fie wieder abgerichtet refp. gefürzt werden; die Abrichtung erfolgt durch 27 bis 30grädige Aplange. Man fest von diefer Lange ber Seife unter tuchtigem Durch= fruden fo viel zu, bis die nötige Rurze erlangt und die aufgenommenen Glasproben sich voll und rund, sowie fest, mit nötiger Scharfeabrichtung zeigen; auf 1 Teil Kartoffelmehl rechnet man gewöhnlich ca. 1 Teil 28 gradige Ankalilange zum Abrichten. Bielfach wird auch beim Füllen so verfahren, daß man die ungefähr erforderliche Menge

Abrichtelauge ber fertigen Seise im Ressel schon vor Zugabe ber Mehleseisenfüllung unterkrückt, wonach zwar die Seise ein stark übertriebenes, fast zerrissenes Ansehen zeigt, die Füllung aber später leichter und besser aufgenommen wird, auch die Seise ein mehr gleichmäßiges, alattes Ansehen erhält.

Die Naturkornseise wird ebenfalls heute schon ziemlich vermehr, und dienen namentlich präpariertes Kaliwasserglas, Kalifüllung und Kartosselmehl zu diesem Zwecke. Bei Anwendung der Kartosselmehlsüllung ist ein guter Feuchtigkeitsgehalt der Seise durchaus nötig, da so vermehrte wasserame Seisen trot guter Abrichtung leicht auswachsen; bei zu schwacher Abrichtung wird die Grundseise weich und sprupartig.

Auch die glatte Elains, Schäls oder Silberseise, welche für Haushaltszwecke dienen soll, wird vielsach vermehrt, und sindet zu solchen Zwecke hauptsächlich die Kartoffelmehlfüllung Anwendung; bei so vas mehrter Seise darf die Abrichtung nur leicht sein.

Einiges über die Saftage ju Somierfeifen.

Von großer Bedeutung für die Schmierseisenfabrikation bleibt siets eine vorteilhaste Beschaffung zweckentsprechender Fastagen zur Ausnahme und zum Transport der Seise, und soll nachstehend hierüber noch einiges gesagt werden.

Zweckentsprechende Seisenfässer lassen sich nur aus weichem (kiesernem usw.) und buchenem Holz herstellen, weil dieses wenig Gerbsäure enthält und die eingegossene heiße Schmierseise dadurch nicht an den Stäben rot resp. braun gefärbt werden kann. Vorzugsweise sind alle aus eichenem Holz angesertigten Tonnen und Fässer zum Fullen von Schmierseisen auszuschließen; denn da das Eichenholz bekanntlich besonders viel Gerbsäure enthält, würde letztere durch die heiße Seise ausgezogen und diese an den Stäben und am Boden dunkel gesärdt werden. Ebenfalls sind leere Schmalzsässer, DI= und Petroleumbarrels wenig geeignet zu Schmierseisen, wenn sie auch vor der Füllung zu gereinigt wurden; solche Fässer sind höchstens zum Einschlagen kalter Seise zu verwenden.

Für kleinere Schmierseisenmengen (von 1/4 bis 1 3tr.) finden Fässer, sowohl in Tonnens, als auch in Kübelform Verwendung. Da

sich die Seife bequem in Kübel eingießen und herausnehmen läßt, wird diese Form den Tonnen vielsach vorgezogen, und in manchen Gegenden werden vorzugsweise Kübel zum Füllen der Schmierseise benutt. Die buchenen Fässer sind sester und haltbarer, als die tannenen, aber auch gewöhnlich etwas teurer; an Abnehmer gegeben, von denen man leere Fastage zurückerhält, würden buchene Seisenfässer sich immerhin am vorteilhaftesten stellen.

Seit einigen Jahren finden auch Seifenkübel aus Gisenblech, vers zinnt, mit verschließbarem Deckel, in verschiedener Größe, vorteilhafte Berwendung zu Schmierseisen.

Zur Aufnahme von $2^{1}/_{3}$ bis $2^{1}/_{2}$ Ztr. Schmierseife sind auch die gut gereinigten Heringstonnen sehr zweckmäßig. Diese Tonnen sind fest gebaut und deshalb für den Transport sehr geeignet, außerdem auch billig. Wenn man die Heringstonne 2 bis 3 mal gut mit kochend heißem Wasser ausbrüht und zwischendurch immer einige Zeit mit demselben stehen läßt, sind sie vollständig rein und zur Aufnahme von Seise ohne Nachteil zu verwenden.

Bu größeren Mengen Schmierseise kann man gut gereinigte, dichte Pottasch= und Sodafässer verwenden, um deren Bauch man zum besseren Schutz 1 bis 2 starke Holzbände nagelt; solche Fastage ist leicht und billig. In bedeutenderen Fabriken, wo ein Fabrikböttcher gehalten wird, werden vielsach die Stäbe zerschlagener Pottasch-, Soda= und Zuckersässer zu Seisentonnen verschiedener Größe verzarbeitet. Zu warnen ist vor Verwendung von ausgebrannten Fässern, z. B. leeren Zementtonnen 2c., da die Seise, in solche Fässer gegossen, an den Stäben schwarz und schwuzig wird.

Selbstverständlich mussen alle Gefäße, die gefüllt werden sollen, in reinem, trockenem Zustande sein; denn die heiße Seise zieht jede in dem Faßholze sich besindende Feuchtigkeit an und wird dadurch lang und dunn. Ist mit den Abnehmern von Seise eine Zurücknahme der entleerten Fässer gegen bestimmte Gratisikation vereinbart, so würde es gut sein, darauf hinzuwirken, daß solche Gefäße nicht außsgewaschen, sondern nur gut außgekraßt zurückgesandt werden.

Ferner empfiehlt es sich, im Keller die gefüllten Seifenfässer nicht direkt auf den Stein= resp. Zementboden zu stellen, sondern auf passende, lange, durch Zwischenstücke verbundene viereckige Hölzer, sodaß es am Boden der Fässer immer hohl und luftig ist; ebenfalls ist ein zu dichtes hinanstellen der Scisensässer an seuchte Kellerwände tun= lichst zu vermeiden.

Schließlich sei noch empfohlen, zum Lagern ber fertigen Schmir seife einen möglichst fühlen, trodenen Raum zu benuten. Im Binter wurde Schmierseife, in einem feuchten Lagerraum befindlich, weich und lang werben, wogegen sie im Sommer, in einem ber Barme mehr zugänglichen Lokale gelagert, burch Eintrocknen verlieren würde. Bie im Binter die Aufnahme von Feuchtigkeit, so ist im Sommer ba Berluft bes für die Konfistenz ber Seife notigen Bassergehaltes in ibre Berkauflichkeit von größtem Nachteil. Gine prima Schmierien, bie viel ausgetrochnet ift, verliert die erforderliche Ronfistenz, wird bunn und schmierig, nicht birekt von ber größeren Barme, sonden weil fie infolge berfelben ihren notigen Feuchtigkeitsgehalt verlora hat. Noch viel nachteiliger wirkt bie Site auf stark burch Rartofiels mehlfüllung vermehrte Schmierseife ein, die nicht nur, wenn fie lange ungeschütt in ber Barme austrodnen tann, größeren Berluft bringt, sondern auch zu trocken und bröcklig, also unverkäuflich wird. Box allen Schmierseifen ift bie Naturtornseife am empfindlichsten gegen Feuchtigkeit und Barme, und ihr ift baber in biefer Begiehung be größte Beachtung zu ichenten.

Seifenpulver und verwandte 28afdmittel.

Die Fabrikation der Seifenpulver, Waschpulver und Waschjalze ift in Deutschland noch ziemlich neu, hat aber in den letten 20 Jahren eine bedeutende Ausdehnung erlangt. In England und Frankreich find dergleichen Praparate ichon langer im Gebrauch. Im allgemeinen hat sich die Einführung in Deutschland verzögert, weil gerade au Anfang viele wertloje Schwindelprodufte in den Sandel tamen, während die guten Seifenpulver, die wirklich große Reinigungsfraft bejagen, zu fehr hoben Breifen verkauft wurden. Auch beute gibt es noch eine ganze Anzahl wertlofer Bulver, die kaum den Namen von Seifen= oder Waschpulver verdienen. Diese Braparate bestehen, auch wenn fie ben Ramen Seifenpulver führen, nie aus Seifen allein; fie enthalten immer freie Goda, vielfach in Form von Kriftallfoda, häufig faum einige Brozent Kettfäure. Teilweise enthalten diese Bulver auch Natronwasserglas und Chlorfalt. Undere find auch mit Talt ober Schwerspat gefüllt. Meift find sie auch sehr wasserhaltig. Ein Gehalt an freiem Agnatron foll in guten Praparaten nicht oder boch nur in geringem Prozentsat vorhanden fein.

Die Waschpulver sind also sehr verschieden zusammengesetz, namentlich schwankt der Gehalt an Fettsäuren ganz bedeutend. Bisweilen sind letztere teilweise durch Harz ersetzt, gerade wie bei den billigen Seisen. Biel Harz läßt sich indessen nicht verwenden, da sonst das Präparat schwierig wird, wenigstens sich nicht gut pulvern läßt.

Sehr bequem ist die Anwendung von Fettsäuren; ganz besonders eignet sich Olein, da es sich, wie alle andern Fettsäuren, direkt mit kohlensaurem Natron verseist. Man hat dann nicht nötig, zuerst einen Seisenleim anzusertigen, sondern stellt einsach in einem Mischkessel eine Sodalösung her oder schmilzt Kristallsoda und sest die Fettsäure unter gutem Umrühren zu. Es empsiehlt sich, zulest 10 bis 12% kanstische Lange mit zu verwenden, damit man sicher ist, daß sich auch alles Fett verseist hat, indem alle im Handel vorkommenden Fettsäuren mehr oder weniger Neutralsett enthalten.

Unreine Fette auzuwenden, ist nicht empsehlenswert. Um danke Fette zu bleichen, kann etwas Chlorfalklösung zugesetzt werden. Inces Chlor soll im Waschpulver nicht vorhanden sein, da es nur als Bliede mittel, nicht als Füllungsmittel gelten kann. Durch größeren Gelten an Chlorverbindungen kann die Wäsche leiden.

Biele Waschpulver enthalten Wasserglas. Über seinen Wen al Waschmittel ist man sehr geteilter Ansicht. Während von einer Sabbehauptet wird, daß es die Wäsche angreist, wird von anderer Sabseine große Waschtrast hervorgehoben. Biele Waschpulver sind auf parsümiert, meist mit Mirbanol oder Beilchenwurzelpulver.

Die besten Seisenpulver, wirklich gemahlene Seise, enthalten bit 80%, Fettsäure, gute Seisenpulver zwischen 40 und 30% bei 30 bit 35% Soba und 25 bis 40%. Basser. Die geringwertigen Broduk, welche nur 2 bis 3% Fettsäuren enthalten, können zum Gebrauch der Wäsche kaum dienen und sollten nur zum Scheuern von Tischen unt Jusböden Verwendung sinden.

Bei der Fabritation dieser an Feitsauren so armen Waschpulze hat man alle möglichen Kunstslücke zur Täuschung benutzt; man but sogar Leinsamen direkt mit taustischer Lauge ausgetocht und so im dünne Leinölseise bekommen, die auch den Schleim aus dem Sammenthielt. Dieser bewirft beim Gebrauch des Waschpulvers ein ziemlich starkes Schäumen, wodurch die Täuschung hervorgerusen wird, tet das Pulver einen größeren Seisengehalt besitzt, als es in Wirklichteit hat.

Bielsach sindet man auch Baschpulver mit einem höheren Gebalt an kaustischem Alkali. Seine Anwendung als Reinigungsmund sur Fußböden usw. ist bequem; das kaustische Alkali geht aber sehr durch Aufnahme von Kohlensäure in kohlensaures Alkali über.

Die sogenannte Bleichsoda, die ziemtich verbreitet ist, besitzt ihres Namens eine bleichende Kraft nicht; sie besteht aus ungesätzte 18 bis 82 Teilen Kristallsoda und 22 bis 18 Teilen Basserglas.

Die Waschpulver verdanken ihren großen Erfolg einmas ihm bequemen Form und sodann dem Umstande, daß Soda ohnehin w der Wäsche gebraucht wird. Sie lösen sich leicht im Wasser, lose sich leicht in jeder beliebigen Menge abteilen und sich bequem w Baketen ausbewahren.

Die Berftellung der Seifenpulver.

Reines Seifenpulver. Die Herstellung der Seifenpulver ist ziemlich einfach und kann in verschiedener Weise erfolgen. Das ursprüngsliche Versahren ist wohl, eine aus stearinhaltigen Fetten angesertigte und getrocknete Seise zu pulvern. Man erhält so das eigentliche Seisenpulver mit ca. 80% Fettgehalt; will man es verschlechtern, so mischt man Soda hinzu. Ist Palmöl billig, so empsiehlt es sich, dassselbe gebleicht in möglichst hohem Prozentsatz zu verarbeiten, nebenbei kann Knochensett und Kernöl Mitverarbeitung sinden. Weiche Fette sind nicht empsehlenswert, weil man sonst die Seise zu lange trocknen muß. Wählt man einen Ansatz von:

1000 kg gebleichtem Palmöl, 200 = Knochenfett, 300 = Kalmfernöl.

jo wird man ein vorzügliches, leicht schäumendes Seifenpulver erhalten. Die Anfertigung wird so vorgenommen, daß man den ganzen Ansaß in den Kessel bringt und mit ca. 1500 kg 26 grädiger kaustischer Sodalauge einen klaren, gut abgerichteten Leim siedet. Diesen salzt man stramm aus und verschleift den Kern etwas mit Wasser, sodaß sich die Unterlauge klar und leicht absett. Nach dem Schleisen wird der Kessel 12 bis 15 Stunden bedeckt, damit die Seise sich absehen kann, worauf man sie in kleine Formen zum Erkalten gibt. Hierauf wird sie in Riegel geschnitten und zum Trocknen aufgestellt. Nachs dem sie hinreichend getrocknet ist, wird die Seise in einer Reibemühle gemahlen. Nachsem die Seise gepulvert ist, kann das Pulver in Pakete gefüllt werden oder auch sose zum Verkauf gelangen.

Eine sehr zweckmäßige Reibemaschine zum Zerreiben von harter Seise zu Pulver hat Aug. Krull konstruiert. Sie ist in den Fig. 102, 103 und 104 abgebildet. Die Grundplatte a trägt die beiden Lagersstühle b, in denen die Welle c läuft, angetrieben durch die Riemensscheibe d. Auf der Welle c befindet sich die Reibewalze e in dem Gehäuse k. Der zum Auftlappen eingerichtete Deckel g dieses Gehäuses ist nach oben zu einem Schachte h ausgebildet, mittels dessen das zu zerreibende Material der Reibewalze zugeführt wird. In diesem Schachte befindet sich eine Gewichtsbelastung, welche den Zweck hat, das Mahlgut nach unten auf die Reibewalze zu drücken; diese Beslastung hängt an den beiden Armen i, welche oben in den Winkel l

auslaufen; diefe Anordnung verhindert, daß die Bewichtsbelaftung bem Schachte weiter nach unten tritt, als es zuläffig ift.

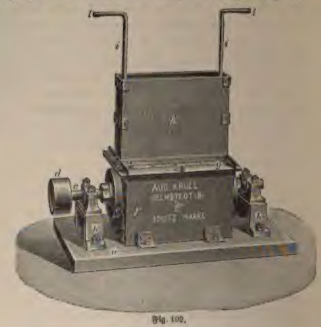




Fig. 103.

Die eigentliche Reibewalze (Fig. 104) besteht aus einem gelte brischen Körper von 350 mm Länge und 150 mm Durchmesser, welch Stück mit fageartigen Zähnen versehene, aus bestem Gußstahl rgestellte Leisten o trägt; diese Leisten sind ber Länge nach auf der



Fig. 104.



fig. 105.

alze angeordnet und können, wenn sie, wie jedes andere Sägeblatt, schärft werden müssen, einzeln ausgelöst werden, nachdem die beiden

seitlichen Wangen k nach Lösung der Muttern i zur Seite gescholm sind. Die Spiken der Zähne der einzelnen Leisten liegen nicht migleicher Flucht hintereinander, sind vielmehr um ein geringes gegeveinander verseht, sodaß sich bei Rotierung der Walze ganz minimale Entsernungen von Spike zu Spike ergeben, wodurch ein äusent seines, staubähnliches Pulver erzielt wird. Die Leisten selbst und sehr träftig konstruiert, um auf die Dauer haltbar zu sein; chn Stärke beträgt 2 mm, die Entsernung von Zahnspike zu Zahnspike beträgt 5 mm.

Es empfiehlt sich, die Maschine mit automatischer Schüttelsche Borrichtung zu beziehen, in welchem Falle die Maschine auf einen starten Untergestell p montiert wird, wie in Fig. 105 dargestellt ist. De Maschine erhält dann zwei Riemenscheiben (Los= und Fesischeilt ind n' und den Ausrücker m. Bon der Antriebswelle e aus wird durch die Scheiben r und s mittels der Kurbelwelle q das Schünzlisseb t in Bewegung gesetzt.

Die Maschine wird für gewöhnlich für Riemenbetrieb geliefen, fann aber auch von Sand betrieben werden, in welchem Falle an Stelle ber Scheiben bireft auf der Antriebwelle e ein Schwungerd mit Handgriff angebracht wird.

Billige Seisenpulver. Die Herstellung von billigem Seisenpalver mit Fettsäuregehalt von 10 bis 40%, ist eine sehr einfache, es it nur eine Vermischung mit der entsprechenden Menge Soda in Lulver form nötig.

Heute gibt es Seisenpulver und Waschpulver, auch noch Seisenertratt, Waschertratt, Salmiat-Terpentin-Seisenpulver, Beilchenseise pulver usw. Im Grunde genommen, zeigt die Herstellung nur unbedeutende Anderungen; meist unterscheiden sich die Pulver nur net dem Fettsäuregehalt und dem Geruch. Ihre Bersiellung ersolgt mallgemeinen auf zweierlei Weise, entweder aus sertiger Seise oder aus frischem Ansag. Bon den Kernseisen kann man jede dazu verwenden: doch wird meist Wachsseise oder gelbe Kernseise mit Harzgehalt das genommen. Die Seise wird in Wasser mit hilse von Damps ode Feuer geschmolzen und dann die kalzinierte oder fristallisierte Sobsauch Wasserslas zugegeben und gerührt, dis alles eine gleichmäßig Masse ist. Es wird nun noch solange gedampst oder noch mehr Sodaugeseht, die eine herausgenommene und erkaltete Probe sich ohn startes Schmieren zwischen den Fingern zerreiben läßt. Wan hat a

also hier ganz in der Hand, geringere oder größere Mengen von Soba oder Wasserglas oder von beidem zusammen zuzusezen, je nachdem man das Seisenpulver besser oder schlechter ansertigen will. Das fertige Seisenpulver wird in Formen zum Erkalten gegeben und dann später zu Pulver gemahlen.

Nach der zweiten Methode kocht man Seife aus Fetten fertig und rührt danach unter fleißigem Umrühren kalzinierte Soda ein, bis eine innige Mischung erfolgt ist, zieht nach der Abkühlung die breiige Masse ab und läßt in Formen erstarren. Auch hier hat man es in der Hand, durch den Zusat von weniger oder mehr Soda, Wasser und Wasserglas gutes oder weniger gutes Pulver anzusertigen.

Ein recht schönes Seisenpulver erhält man von Olein mit etwas Palmkernöl und rohem Palmöl. Diese Fabrikation ist sehr einfach. Angenommen, man hat einen Ansas von:

70 kg Dlein,

26 - Rernöl,

4 = ungebleichtem Palmöl,

100 = faustischer Sodalauge von 25° B.,

so gibt man die Lauge in den Kessel, bringt sie mit Damps oder Feuer zum Sieden und seht der Reihensolge nach die Fette zu. Nachbem das Fett verseist ist, erhält man Berband und damit einen richtig abgerichteten Leim. Ist der Leim so fertig hergestellt, nimmt man das Feuer sort und schließt den Damps ab und krückt, je nachdem man das Seisenpulver schliechter oder besser machen will, eine größere oder kleinere Menge kalzinierte Soda hinzu, bis die gut durchgearbeitete Wasse bröcklig wird.

Macht man das Seisenpulver sehr gut, so richtet man sich auch mit der Lauge etwas danach ein, d. h. man nimmt sie zur Verseisung noch etwas schwächer. Sest man bei obigem Ansat ca. 60 kg kalzinierte Soda zu, so erhält man eine Ausbeute von 260%, was einem Gehalt von 38% Fettsäure entspricht. Soll das Pulver noch mit Talk gefüllt werden, so rührt man 2 Teile Talk in 1 Teil Wasser an und krückt dies zu; hat das Seisenpulver jedoch noch viel Wasser, so kann man den Talk auch trocken einrühren.

Je mehr Baffer man also einem Seisenpulver einverleibt, umfomehr Soba kann man zusegen, und um so billiger stellt es sich. Folgende Anfage tann man zu Seifen- oder Baichpulver nehmen:

100 kg Bachsternseife ober

120 = Bargfernfeife,

100 bis 150 = Waffer,

100 - 150 - friftallifierte Coba,

80 = 100 = falginierte Coba.

100 kg Harzfernseife,

400 bis 550 . friftallifierte Soba,

100 = 150 = falzinierte Soba.

100 kg Dlein,

70 = Rernöl,

30 = robes Palmöl,

200 - taustijche Sobalauge von 25° B.,

100 = 2Baffer,

1000 bis 1200 . lalzinierte Soba.

Die Goda wird eingefructt, ohne die Daffe fieden gu laffen

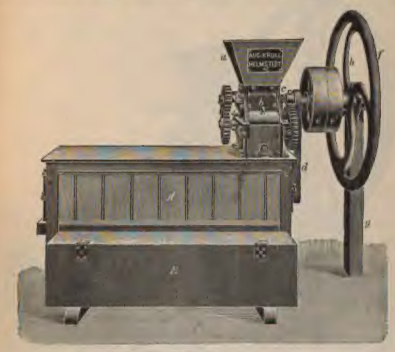
Sehr brauchbare Seisenpulvermühlen sind in Fig. 106 und 107 abgebildet. Bei der in Fig. 106 abgebildeten Maschine wird das Mahlgut in den Trichter a geschättet und gelangt so auf die Rahlwalzen, nachdem es vorher eine Brechwalze (sogen. Bordrecher) passen hat, die es zertleinert und den Mahlwalzen in geeigneten Mengenzussührt. Die Balzen befinden sich in dem Gehäuse b, sind dahr auf der Abbildung nicht sichtbar. Der Druck der Mahlwalzen wird durch geeignet angedrachte Spiralsedern bewirkt; da diese die Enfernung der Balzen selbstätätig regulieren, so ist eine Berstoossung nicht möglich. Bon der Antriedswelle e aus wird sourch den Riemen das in dem Kasten A besindliche standsreie, selbstätige Siedwert w. Bewegung geseht; von dem Kasten A gelangt das sertige Pulver in den sogenannten Sammelkasten B.

Die Maschine ist für Handbetrieb und für Riemenbetrieb zu erwenden. Die Abbildung zeigt die Anordnung für Riemenbetrieb mit den beiden Scheiben (Loss und Festscheibe) e und e', dem Schwungerad t und dem auf dem Pfosten g besessigten Lager h. Bei Sandbetrieb kommen die beiden Riemenscheiben in Wegsall; an ihre Stelle tritt das erwähnte Lager h; das Schwungrad erhalt einen Handgung.

Brechwalze und Kopfstud sind nicht aus Gugeisen, sondern der größeren Saltbarkeit wegen aus Stahlauß hergestellt.

Die Abmessungen der Maschine sind folgende: Länge der Mahlwalzen 175 mm, Länge des Siehwerkes 1250 mm, Gesamtbreite des Siehwerkes mit Sammelkasten 1000 mm.

Die in Fig. 107 abgebildete Maschine hat im wesentlichen dieselbe Konstruktion, wie die eben beschriebene, nur ist sie entsprechend kräftiger. Der Trichter a nimmt das Mahlgut auf, welches nach Passieren der



Big. 100.

Walzen, die in dem Gehänse b besindlich sind, in den Kasten A gelangt, in dem sich das standsreie, selbsttätige Siebwerk besindet; es wird von der Antriedswelle e aus durch den Riemen d mittels der Welle i in Bewegung gesetzt. Der Sammelkasten B nimmt das sertige Bulver auf.

Die Maschine ist für Riemenbetrieb konstruiert, die Antriebswelle e ist verlängert, damit eventuell die Riemenscheiben (Los= und Festsscheibe) e und e' ihren Plat auf dieser Berlängerung sinden können.

Neben bem Schwungrad f ist bas Lager b angeordnet, bas an bem Pfosten g ober soust in geeigneter Beise seine Befestigung erhalt.

Die Abmessungen der Maschine sind folgende: Länge der Rase walzen 200 mm, Länge des Siebwerkes 1570 mm, Gesamtbreite des Siebwerkes mit Sammelkasten 1150 mm.

Borstehend beschriebene Maschine kann auf Bunsch mit einem Elevator versehen werden. Diese Einrichtung hat den Zweck, die mie



3ig. 107.

bem Siebwerk herausfallenden größeren Broden felbsttätig wieder in ben Trichter a zuruck zu befördern.

Seisenpulver mit hilse von maschineller Ginrichtung. Dan schmilzt Kristallsoda und Seise zusammen, oder man tocht Seise und bringt sie noch flussig in einen Doppeltessel mit Rührwerk. Lettere muß traftig gebaut sein, damit die Masse innig und gut gemper werden kann. Der im Kessel besindliche Seisenleim wird gut abgekühlt, indem man zwischen den beiden Wänden kaltes Wasser hindurchlaufen läßt. Die Soda wird langsam und gleichmäßig unter stetem Rühren eingegeben. Wenn alle Soda gelöst und die Masse gleichmäßig gemischt ist, zieht man sie durch einen Auslauf ab.

Seifenpulver ohne Mühle. Die Anfertigung des Seifenpulvers ohne Muhle ist für Kleinere Betriebe sehr empfehlenswert. Die dazu nötigen Gerate sind in jeder Seifenfabrik vorhanden, höchstens ist ein Sieb anzuschaffen.

Bute Unfage find folgende:

100 kg Kriftalljoda,

50 = Seife.

50 - falzinierte Goda

ober:

100 kg Dlein.

100 = Sobalauge von 25° B.,

100 = falginierte Goba.

In einen kleinen Kessel gibt man die 100 kg Kristallsoda und schmilzt darin die 50 kg sein zerkleinerte Seise. Nachdem alles gut geschmolzen ist, rührt man die kalzinierte Soda ein und entsernt das Feuer. Genau so versährt man auch mit dem Ansat, welchen man erst mit der Lauge verseist. Das Feuer entsernt man ebenfalls und rührt alsdann die Soda hinzu. Unterdessen hat man in einem kühlen Naume mehrere Trommelbleche ausgebreitet, worauf man den Kesselinhalt mit einer Schausel entleert und in dünner Schicht ausbreitet. In kurzen Zwischenräumen wird das Seisenpulver mittels einer Schausel gewendet und dabei möglichst durch Reiben und Stechen mit der Schausel zerkleinert. Dies geschieht so lange, dis das Seisenpulver soweit abgekühlt ist, daß es nicht mehr schmiert, sondern sich in kleine Körner zerreiben läßt. Alsdann stellt man das Sied über eine große Kiste und reibt das Pulver durch.

Nach vorstehendem Versahren gearbeitet, wird sich das Seisenpulver leicht durch das Sieb reiben lassen, ohne daß dabei harte Brocken, welche sich nicht zerreiben lassen, zurückbleiben. Das fertige Seisenpulver wird, je nachdem man ein seines oder grobes Sieb benutt, sein- oder grobkörnig aussallen. Sehr empsiehlt es sich, das Seisenpulver zweimal durch ein Sieb zu reiben, und zwar das erstemal burch ein grobes, bas zweitemal burch ein feines. Bei weimaligem Durchsieben erhält man ein gleichmäßiges, schönes Scienpulver.

Das Mitverarbeiten eines kleinen Prozentsates Schmiereine empfiehlt sich ebenfalls; sie bient bazu, bas Seifenpulver zarter mb leichter löslich zu machen.

Fettlaugenmehl. Ein sehr schones Seisenpulver, das auch den Namen Fettlaugenmehl führt, ein Name, der von einem Dr. Link herrührt und recht unglücklich gewählt ist, ist noch ohne Wühle anzwertigen. Die Anfertigung dieses Waschpräparates ist ebenfalls sehr einfach. Wird es nur mit Olein und kristallisierter Soda hergestellt, so erhält man ein äußerst zartes und schones Waschmittel, welches, wenn es ohne Tallfüllung angefertigt wird, nicht den geringten Niederschlag beim Waschen zurückläßt. Wir geben nachstehend die Insammenstellung von drei verschiedenen Qualitäten:

I.

80 kg gemahlene ober gepulverte Rriftallsoba,

20 . Dlein,

14 = kalzinierte Soba.

II.

88 kg gemahlene Kristallsoba,

12 = Dlein,

10 - falzinierte Soba.

III.

90 kg gemahlene Kristallsoda,

10 = Dlein,

8 - kalzinierte Soba.

20 = Talf.

Die Herstellung ist folgende: Man stellt zwei größere gußeiserne Kessel nebeneinander auf. In den einen siebt man durch ein seines Sieb die gemahlene Kristallsoda nebst der angegebenen kalzinierter Soda, und soll Talk als Füllung Mitverwendung sinden, auch diesehinzu und rührt alles durcheinander. Im andern Kessel besinder sich die angegebene Menge angewärmtes Olesn. Wird das Seinerpulver gelblich verlangt, so schmilzt man etwas rohes Palmol mit dem Olesn.

Dem Fett wird langsam ein Teil der gemischten Soda mit einem größeren Rührscheit eingerührt, bis eine teigartige Masse entsteht. Danach kann man die übrige Soda rasch nach einander zugeben, worauf die ganze Masse gut durchgearbeitet wird. Nachdem alles sein verteilt ist, reibt man das fertige Pulver durch ein Sieb in einen größeren Kasten. Ist derselbe angefüllt, schließt man den Deckel, worauf Selbsterhitzung eintritt und die Verseifung vor sich geht. Nach einigen Tagen kann das Pulver in Pakete gefüllt werden.

Die ganze Anfertigung ist einfach und leicht. Es ist hauptsächlich barauf zu achten, daß bei dem ersten Zugeben der Soda in das Olein keine Klumpungen entstehen, da sie sich nur schwer wieder versarbeiten lassen. Es muß zuerst ein Brei entstehen, der bei der alls mählichen Zugabe der Soda unter gutem Rühren endlich eine trockene, teigartige Wasse gibt. Berklumpung ist dann ausgeschlossen.

Beilchen=Seisenpulver. Bei Bereitung von Seisenpulver mit Beilchengeruch verfährt man so, daß man das Beilchenwurzelpulver, nachdem der Fettansatz verseift oder die Seise geschmolzen ist, einrührt und hierauf noch die Soda einkrückt. Ein Ansatz ist:

100 kg gebleichtes Palmöl,

100 = kaustische Sobalauge von 25° B.,

50 - kalzinierte Soba,

2 bis 5 = Beilchenwurzelpulver nach Bedarf.

Seifenpulver mit Bafferglas. Gin Ansat für ein Seifenpulver mit Bafferglas ift:

100 kg Dlein,

100 = kaustische Sodalauge von 260 B.,

100 = Natronwasserglas von 38° B.,

120 bis 150 = falzinierte Soba.

Ammoniakseisenpulver. Es ist bei den Hausfrauen sehr gesbräuchlich, beim Reinigen der Wäsche Ammoniak und Terpentinöl mit zu verwenden Es hat das den Seisensieder auf den Gedanken gesbracht, Schmierseisen und Seisenpulver mit Ammoniak oder auch mit Ammoniak und Terpentin zu versehen; nur hat er dabei nicht bedacht, daß bei der Flüchtigkeit des Ammoniaks ein Zusat desselben zwecklos ist. Obwohl man Ammoniak und Terpentinöl erst vor dem Entleeren

bes Reffels zusest, um die Berfluchtigung ber beiben Stoffe gu berbindern, erreicht man boch seinen Zwed nicht. Ein großer Teil bet Ammonials und Terpentinols verflüchtigt fich icon beim Ginfruden, und der noch verbleibende Reft verschwindet auch fehr balb. Se tommt es, daß die jogenannten Salmiaf-Terpentinichmierjeifen und Die Salmiaf-Terpentin-Seifenpulver weder Ammoniat noch Terpeminol zu enthalten pflegen, auch wenn ihnen diese bei der Fabritation gw geset waren, was freilich hänfig genug auch nicht ber Fall war Man hat nun vorgeschlagen, bem Seifenpulver bas Ammoniat nicht als foldes, fondern in gebundener Form, b. h. als Ammoniafiale namentlich als Chlorammonium ober ichwefelfaures Ammoniat mus segen. Das Ammoniat soll dann erft frei werden, resp. zur Wirfung fommen, wenn bas Seifenpulver ins Baffer tommt. Der Proget verläuft alfo in folgender Beife: Die Seife fpaltet fich im Baffer in saures fettsaures Alfali und Alfalihydrat. Letteres verbindet fich mit bem Chlor ober ber Schweselfaure bes angewanden Ammoniatsalzes zu Alkalisalz, das Ammoniakgas wird frei, und bie vorhandene Soba fest sich mit bem Ammonialfalg qu bem entsprechenden Ratronsalz und dem sehr flüchtigen tobleusaumen Ummoniat um. Die nachfolgenden Gleichungen veranschaulichen ben Berlauf des Brozeffes:

W. Rödiger hat sich 1896 ein Berfahren patentieren lassen, wonach das Seisenpulver mit einem Ammoniaksalz vermischt wud, dessen Säure mit Natron ein kristallwasserhaltiges Salz bildet, wur. Bichweselsaures Ammoniak; er verwirft dagegen den Zusap von Chlesammonium zu den gewöhnlichen Seisenpulvern des Handels. Misch

¹⁾ D. R. P. Rr. 89 180 u. 91 142.

man lettere mit Chlorammonium, so entsteht ein sosort wahrnehmbarer Geruch von Ammoniak. Während nun das vorhanden gewesene kohlensaure Natron einen sehr hohen Prozentsat Wasser binden konnte, nimmt das entstehende Chlornatrium gar kein Wasser auf. Es bildet sich dadurch an den Berührungsstellen eine seuchte Zone, welche die Wechselwirkung so erhöht, daß wieder Wasser frei und dadurch die Umsetung weiter beschleunigt und verstärkt wird. Diesem übelstand geht man nach Rödiger aus dem Wege, indem man ein Ammoniaksalz anwendet, dessen Säure mit Natron ein kristallwasserhaltiges Salz bildet. Nimmt man z. B. schweselsjaures Ammoniak, so sindet zwar auch an den Berührungspunkten eine Ammoniakentwicklung statt, die aber bald aushört, weil das bisher vom kohlensauren Natron gebundene Wasser sosten wird. Die Entstehung einer seuchten Zone ist unmöglich, und damit soll die Begünstigung der weiteren Wechselzersehung fortsallen.

Nach dem Patent von W. Rödiger hergestelltes Seisenpulver haben wir mehrsach Gelegenheit gehabt, auf seinen Gehalt an Ammoniat zu prüsen. Wir haben wiederholt eine Entwicklung von 1 bis 2% Ammoniak seistellen können, haben aber bisweilen keine Spur von Ammoniakentwicklung gefunden. Das Pulver hat in den letzteren Fällen vielleicht kein ganz trocknes Lager gehabt. Als sehr empsehlenswert können wir daher das Rödigersche Bersahren nicht bezeichnen.

Bon D. Heller ') ist die Berwendung von Chlorammonium zu Seisenpulvern empsohlen worden, allerdings nur für Seisenpulver, die aus einem Gemisch von gepulverier Kernseise mit trockener Ammoniatsoda hergestellt sind. Für solche Pulver, die ja im Handel kaum vorstommen, ist ein Zusatz von Chlorammonium möglich. Bei guter Berspackung und trockener Ausbewahrung hält es sich darin auch unzersetz, und die Umsetzung tritt erst ein, wenn das Pulver in das warme Baschwasser geschüttet wird. Nicht verwendbar ist das Chlorammonium bei stark wasserhaltigen Seisenpulvern, wie es bei den gewöhnlichen Seisenpulvern des Handels zumeist der Fall ist; hier geht die Umssetzung sehr schnell vor sich, und das Seisenpulver enthält bald weder Chlorammonium, noch Ammoniak, noch kohlensaures Ammoniak. Roch viel weniger geeignet ist das Bersahren, dem Seisenpulver das Salmiakpulver kurz vor dem Entleeren des Kessels zuzuseben. Die Umsebung

¹⁾ Seifenfabrifant 1898, G. 41.

tritt sofort ein, wie man an dem sich entwickelnden Ammoniat bentit wahrnehmen kann.

Eine fehr beliebte Borichrift für Salmiat. Terpentin. Stifft

pulver ist:

100 kg Olein oder halb Kernöl und halb Olein wie etwas Palmöl,

80 = fauftische Sobalauge von 30 B.,

50 - falzinierte Soba,

10 = Terpentinöl,

1 bis 2 . Salmiafpulver.

Terpentinöl und Salmiakpulver sollen erst kurz vor Enthemisches Kessels zugesetst werden; aber auch in diesem Falle enthält 20 Seisenpulver bald gar kein Ammonial mehr und nur noch Span von Terpentinöl.

Das Parfilmieren der Seisenpulver. Das Parfilmieren & Seisen- und Waschpulvers erfolgt am besten vor dem Einfüllen wie Pakete. Es ist darauf zu achten, daß sich feine Klümpchen bilde. Als billiges Parfilm kann man Safrol, Spiköl, Citronellöl and Mirbanöl, sowie verschiedene andere atherische Ole empfehlen. Am man Beilchen-Seisenpulver ansertigen, so empsiehlt es sich, wie an weiter oben angesührt wurde, gebleichtes Palmöl zu verwenden. Obieses Ol die Eigenschaft besitzt, einen veilchenähnlichen Geruch wie wickeln; dieser Geruch nimmt auf dem Lager noch zu. Durch zum von Beilchenwurzelpulver und Moschustinktur kann man den Grand verstärken, ihn auch ohne Palmölverseisung erzeugen.

Das Rässen des Seisenpulvers. Über das Rässen des Seisenpulvers wird vielsach getlagt; es ist eine sehr unangenehme Emschaft. Bei manchen Sorten Seisenpulver tommt es vor, das Bakete oft durch und durch naß sind. Einesteils ist es bei much wertigem Seisenpulver der Fall; andernteils aber wird es bei gerusen durch schlechtes Lagern, zuviel fristallisierte Soda ober durch Jusas von Salzen, welche die Feuchtigteit anziehen. Bird Inspelver mit viel oder nur aus fristallisserter Soda und Seil seisenpulver gesertigt, so muß stets so viel kalzinierte Soda mit angewandt werden sich das Pulver ganz troden ansühlt. Das Seisenpulver troden, wenn auch kühl, auf Lager gehalten werden.

Nachstehend bringen wir noch die Zusammensehung eines sehr bekannten Seisenpulvers:

Dr. Thompsons Seisenpulver. Zu den besseren Seisenpulvern bes Handels gehört Dr. Thompsons Seisenpulver; es hat aber nicht immer dieselbe Zusammensezung gehabt, wie nachstehende 2 Anas Insen zeigen:

<i>,</i> , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Nach	Nac h
	Rleemann (1887)	Dr. B. Kühn (1897)
Fettfäureanhydrid	. 33,38	45,36
Gebundenes Alkali (Na2O)	. 4,61	5,58
Soda (Na ₂ CO ₃)	. 26,70	31,05
Rodjalz (NaCl)	. 0,68	0,35
Sulfat (Na ₃ SO ₄)	. 0,27	Spur
Reutralfett (durch Ather extro	T =	
hiertes)	. —	0,45
Wasser	. 34,43	17,11

Bafdpulver ofine Seife.

Wir kommen nun auf die Waschpulver zu sprechen, welche es nicht mehr verdienen, Seifenpulver genannt zu werden; es sind diejenigen, welche gar keinen ober höchstens 1 bis 4 % Fettfäuregehalt aufweisen. Ein reelles Seifenpulver hat etwa dieselben Vorteile wie Seife; enthält es aber ichon groke Mengen Soda, so wird es, porausgesett, daß sein Fettsäuregehalt dem Preise entspricht, der Seife ebenbürtig sein, vielleicht noch etwas ökonomischer wirken als gleich= wertige Seifen, weil die im Waschwasser stets mehr oder weniger porhandenen Kalk-, Tonerde-, Magnesia- und Eisensalze nicht auf Kosten ber zugesetten Seife, also als fettsaure Salze ausgefällt, sondern burch die vorhandene Soda in Form von kohlensauren Salzen ausgeschieden werden. Bon vielen der sogenannten Waschvulver kann man noch nicht einmal diesen Vorzug behaupten; meistens haben sie noch nicht einmal den Wert von pulverisierter Soda, weil sie zum Teil mit zur Basche ganz untauglichen Salzen vermischt sind. Teilweise enthalten sie auch Schwerspat, Talk und andere mineralische Bestandteile, wie viele Analysen beweisen; doch sind auch einzelne barunter, die eine erhebliche Baschfraft besitzen.

Ammonin. Unter bem Namen "Ammonin") ist von der Jime M. von Kalkstein in Heibelberg ein Waschmittel in den Handel gebracht, bei bessen Berwendung angeblich 50% Seisenersparnis erzeit wird. Es soll weder eine Saure, noch ein Alkali, sondern um Schweselwasserssollt, welcher in kristallinische Form gebracht und dam gebunden sei, enthalten. In Wirklichkeit besteht es aus Rückländen der Sodasabrikation und enthält neben Kalk und Tonerdesilikat Soda und Kalziumsulsid. Es gehört zu den wertlosesten Waschmitteln.

Polysulfin. Das ebenfalls von ber Firma M. von Kalkstein in ben Handel gebrachte "Bolysulfin" stellt nach einer Beröffentlichung von Dr. A. Dankelmann in ber "Chem.-Zig." angeblich die bund Wechselwirkung aus Kalziumpentasulfib hergestellten Pentalfulsibe von Kalium und Natrium dar. Dieselben sollen dank ihrer nur sehr geringen Alkalität zum Waschen sich viel besser eignen, als Soda us. Nach Untersuchung von Dr. Alfred Rau²) enthält das Polysussin:

23affer									33,15
Schwef	eľ (nic	t ç	zebi	unb	en)			0,73
Unterfd	me	flig	au	res	N	atri	on		1,27
Chlorn	ıtri	um							5,12
Soda									59,72
								_	99,99

Der Schwefel ist nicht chemisch gebunden, sondern scheidet sich beim Lösen des Salzes in Wasser ab. Die wegen ihrer Basch eigenschaften so viel gepriesenen Polysulside sind nicht vorhanden. Das Polysulsin ist demnach nicht viel besser als Ammonin; es ist einsach eine unreine Soda und enthält namentlich gar kein Natriumsulsid.

Heits Bleichsoda ist aus ungefähr 2 Teilen Soda und 1 Teil Natronwasserglas hergestellt. — Die Mischungen von Soda und Wasserglas besitzen weit größere Reinigungskraft, als Soda allein.

Lessive Phénix³). Am 11. Februar 1880 ist ber Firma Mayer, Alczandre & Co. in Frankreich ein Patent erteilt, "pour des persectionnements à la fabrication de la lessive solide, dite

¹⁾ Seifenfabrifant 1888, S. 512; 1889, S. 477.

²⁾ Seifenfabritant 1894, S. 626.

³⁾ Seifenfabritant 1898, S. 614.

Phénix". Nach dem Auszuge aus dem Patent, welches in der Description des machines et procédés pour lesquels des brevets d'invention ont été pris" veröffentlicht ist, ist das Berfahren solgendes:

Eau de Seine			300 1
Gelée de fucus émulsionnée	de	colophane	140 -
Silicate de Soude			560 kg

werden in einem Kessel auf ca. 70° C. erhist. In ein anderes Gesäß werden 25 bis 30 kg Ole'in gegeben (man kann auch bis 50 kg gehen) und mit 30 bis 35 kg Soda zu Pulver verreiben. Nachdem bies erreicht ist, bringt man die im Kessel auf 70° C. erhiste Mischung dazu und rührt dann noch 750 bis 800 kg Soda ein und schließlich noch 30 bis 40 kg kaustische Sodalauge von 36° B. Man sest das Rühren fort, bis sich die Masse auf 30 bis 35° C. abgefühlt hat.

Das Charakteristische an dem Patent ist der Zusat von "gelée de sucus", also von einer Tangabkochung. Eine solche besteht hauptssächlich aus Pslanzenscheim. Dieser besitzt etwas Waschkraft — Duittenschleim wird bekanntlich disweilen zum Waschen von Stoffen benutt —; daß aber bei der großen Menge Soda die geringe Menge Pslanzenschleim zur Geltung kommen kann, ist wohl ausgeschlossen. Daß der Zusat von Pslanzenschleim überschlissig ist, zeigt auch die solgende Vorsicht, die ein Produkt ergibt, das in Farbe, Aussehen und Grissber Lessive Phénix gleicht und ihr in Tirol, Salzburg 2c. mit Erfolg Konkurrenz gemacht hat:

100 kg falzinierte Soda,

8 = taustische Soda, oder 33 kg Ühnatronlauge von 27° B.,

5 = Harz, helles,

1% = Dlein,

25 = Wasserglas.

Bei geschicktem Arbeiten läßt sich aus vorstehendem Ansatz ein schönes Pulver ohne Mühle herstellen; versährt man aber unvorsichtig, so kann es vorkommen, daß man einen Klumpen erhält, den man nicht einmal mit einem schweren Hammer zerschlagen kann.

Die Lessive Phénix besitt eine bedeutende Reinigungskraft, erheblich größer als Soda. Sie ist ohne Zweisel durch den Zusaß von Wasserglas zur Soda bedingt; daß sie nicht von dem geringen Gehalt an Seise und Pflanzenschleim herrührt, ist wohl selbstverständlich. Wir haben sie aus diesem Grunde mit unter den "Waschpulvern ohn Seise" aufgeführt, da kaum anzunehmen ist, daß die in ihr enthalten so geringe Menge Seise beim Waschen zur Geltung kommt.

Soder. Die Deutsch-Hollandischen Seifenwerke G. m. b. & in Gilbehaus (Hannover) bringen unter dem Namen Sodez ein Wasch- und Reinigungspulver in den Handel, das nach einer Broöffentlichung des Vorstandes des Verbandes der Seifensabrikanten folgende Zusammensehung hat 1):

```
Rohlensaures Natron, wasserfrei (Na_2CO_3) . 75,60 \% Basser bei 105 bis 110^{\circ} C., direkt bestimmt 24,02 = 5 Basser unlösliche Stoffe, Sand 2c. . 0,04 = 5
```

Hiernach besteht das Fabrikat aus ca. 75 % wasserfreier Sow und ca. 25 % Wasser mit technischen Berunreinigungen; es hat als keine andere Wirkung als eine Soda mit dem Gehalt an wasserfreiem kohlensauren Natron.

¹⁾ Seifenfabritant 1905, S. 1004.

Seifen für die Textilinduftrie.

Einen sehr bedeutenden Industriezweig bilden die Textilseisen. Sinen richtigen Begriff von den gewaltigen Wengen Seise, die die Textilindustrie verbraucht, hat nur der, der darin steht. Seise ist Bertrauensartikel, ganz besonders aber bei der Textilindustrie.

Diese Erfahrung hat schon mancher machen mussen, der in dieser Industrie alteingebürgerte Seisen, die vielleicht dem Außern nach unansehnlich waren, durch etwas Bessers verdrängen zu können glaubte.

In der Textilindustrie sinden eine ganze Anzahl recht verschiedener Seisen Berwendung. Sie zerfallen in zwei Hauptgruppen: in Riegelsseisen und in Faßseisen. Erstere sind sast ausschließlich Natronseisen, lettere fast ausschließlich reine Kaliseisen, ohne höhere Füllungen, wenigstens ohne jede Nachfüllung oder dergleichen Füllungsmittel.

Bon Riegesseifen kommen meist nur besser zum Berbrauch, hauptsächlich Kernseisen, teils auf Leinniederschlag, teils auf Unterlauge sertiggestellt. Hin und wieder sinden auch Cschweger Seisen Berwendung, während Leinseisen fast ausgeschlossen sind; nur bei der Leinenindustrie wird zuweilen eine Wasserglasseise verwandt.

In der Textilindustrie stellt man noch andere Anforderungen an die Seisen, als man sie sonst von guten Seisen verlangt. In einzelnen Zweigen dieser Industrie, z. B. in der Seidensärberei, des nötigt man eine ganz neutrale Seise, in andern Zweigen dagegen sordert man alkalische, in manchen Zweigen auch Seise mit ganz desstimmtem Fettsäuregehalt. Hier verlangt man Riegesseisen, die nach ihrer Auflösung, gewöhnlich 8 dis 9 Teile Wasser auf 1 Teil Seise, eine gallertartige Seisenmasse ergeben, dort dagegen Seise, die nach ihrer Auflösung ein halbseises Schlichtepräparat bildet, und wieder an anderer Stelle Riegesseise, die sich zu einem wasserdinnen Schlichtepräparat löst. Man sieht aus dem Gesagten, daß die Fabrikation der Textilseisen nicht nur tüchtige Kenntnis in der Seisensiederei vorausssept, sondern der Sieder muß auch genau wissen, welchen Zwecken die Seise dienen soll, wie sie verwandt wird und welche Eigenschaften sie besishen nuß. Er muß, um die Seisen richtig liesern zu können, wissen,

wie er die Jettansäße zusammenzustellen hat. Berarbeitet 3. I = Tertilfabrik eine dunkle Walkseise aus Olein, Knochenfett und Scheitt, so kann diese Seise trot ihrer äußeren Unanschnlichteit eine mäßigliche neutrale Seise sein und nach ihrer Auflösung in 8 h 9 Teilen Wasser ein dünnes Schlichtepräparat, wie es ersordend ist, geben. Wollte ein Seisensabrikant, der von der Tertilleisenstwisten nichts versteht, an ihrer Stelle, um ins Geschäft zu tommeine helle Talgkernseise oder ähnliche viel besser aussehende Seisesen, so würde er vollständig Fiasko machen, indem seine Seisest untauglich nicht zum zweitenmal zur Verwendung kommen würde ! sie anstatt einer dünnen eine dicke, gallertartige Schlichte nach ihm Ausschlichung ergeben würde. Also schon hier sind genaue Rennwenotwendig, und man hat sich in der Zusammenstellung der Feitanlip nach solgendem zu richten:

Wird eine Seise zur gallertartigen Schlichte gesordert, so dust nur tierische, stearinhaltige Fette verarbeitet werden; je stearinhaltige die Fette sind, um so sesser wird das Auslösungspräparat sein. Bit neben Kernöl, Kołosöl, Kottonöl usw. nur ein Teil stearinhaltige. Fette mitverseist, so erhält man Seisen, die nach ihrer Ausleigen halbdicke Schlichte ergeben. Fabriziert man dagegen Seisen aus mu Kernöl oder Kołosöl mit Zusägen von Olein, Kottonöl, Erdunisch Olivenöl u. dergl. stüssigen Olen, so erhält man eine Seise, die und zu einer dünnen Schlichtmasse löst. Die Schmierseisen, als Kalseiser geben nach ihrer Ausschlüchtung überhaupt wasserdinne Schlichte, die aus erkaltet ganz dünn bleibt.

In den verschiedenen Zweigen der Textilindustrie finden alse wohl harte wie Schmierseisen Berwendung. Obgleich von Fabrtanten und Chemikern vielsach behauptet wird, daß das semant Kali, also die Schmierseise, eine vorteilhaftere Wirkung auf Stoff und Gewebe ausübe, als settsaures Natron, harte Natronseisen, and außerdem zu manchen Zwecken Schmierseisen bequemer sind, so werden doch gerade bei Stossen mit empsindlichen Farben meist nur neutwis Kernseisen verwandt, und zwar gewöhnlich solche, die nach ihrer kerlösung eine dünne Schlichte ergeben. Die Ansorderungen, welche verden Konsumenten an derartige Seisen gestellt werden, sind sast alle gleich: es wird hoher Fettsäuregehalt, sowie möglichste Neutralint und Geruchlosigseit verlangt, soweit lehteres überhaupt möglich ü

Um diese Bedingungen zu erfüllen, muffen recht gehaltreiche Feb

Kotosöl, Kernöl, Dlein und Olivenöl, die zu diesen Seisen heransgezogen werden. Wenn absolut neutrale Seisen angesertigt werden müssen, wählt man diesenigen Fette, mit denen sich am leichtesten neutrale Seisen herstellen lassen. Es sind dies Olivenöl und Olein. Als Zusabsette verwendet man Kottonöl und Erdnußöl nebst Kernöl und Kotosöl. Olivenöl oder Olein wird man aber stets als Hauptsett heranziehen, wenn eine Seise herzustellen ist, die ein stüssiges Schlichtepräparat geben soll. Nicht immer ist dies absolute Bedingung; besonders zu den neutralen Olivenölseisen sinden auch die stearinshaltigen Saböle und die grünen Sulfurolivenöle Berarbeitung, während ganz reine Olivenölseisen nur in den seltensten Fällen angesertigt werden, weil diese Seisen nicht dementsprechend bezahlt werden.

Die Fabrikation dieser wirklich neutralen Textilseisen ist gar nicht so leicht und ersordert großes Verständnis und höchste Aufmerksamkeit bei ganz gewissenhaftem Arbeiten. Man sabriziert aber auch glatte weiße Kernseisen ziemlich neutral als Textilseisen aus Kernöl, Talg, Kottonöl usw.

Bei allen diesen Textisseisen wird es mehr und mehr Sitte, daß große und auch kleinere Fabriken sie unter Garantie des Fettsäuregehaltes zum Verkauf anstellen; ebenso kausen viele Industrielle, die großen Bedarf an Seise haben, nur in dieser Beise, worauf beim Sieden Rücksicht genommen werden muß. Wer mit Bezug darauf Seise anzusertigen hat, der darf kein Reuling sein. Er muß die Praxis vollkommen beherrschen, um die Zusriedenheit beider Teile zu erlangen. Er muß wissen, wie eine solche Seise gesotten sein muß, welche Fette und welche Alkalien die Stosse und Farben bedingen. Es gibt kein Merkmal, das beim Sieden einer Seise anzeigt, wie hoch der Fettgehalt der fertigen Seise sein wird. Erst aus der sertigen Seise kann man den Fettgehalt seise getrocknet werden, dis der verlangte Fettsäuregehalt, so muß die Seise getrocknet werden, dis der verlangte Fettsäuregehalt erreicht ist.

Für neutrale Kernseisen sest der Konsument mindestens einen Fettgehalt von 62% voraus; viele verlangen oft einen bedeutend höheren. Wird dieser verlangt, so müssen diese Seisen zum Trocknen aufgestellt werden, um zum Ziele zu gelangen.

Um neutrale Seisen zu erzielen, ist es vor allen Dingen notwendig, daß die Fette genau verseist werden. Durch das nachträgliche Präparieren oder Flüssigmachen der Seisen kann dies niemals vollständig erreicht werden, wenn nicht eine ganz genaue Verseisung ber Fette stattgefunden hat. Neutral heißt eben, daß die Fette so genau verseist sind, daß in der sertigen Seise weder freies Alkali noch unverseistes Fett vorhanden ist. Hierans geht hervor, daß die neutrales Tertilseisen die vornehmsten Seisen sind. Sie werden gewöhnlich auf Leimniederschlag in der Weise der abgesetzen Kernseisen angesengt, man erzielt jedoch bei genauem und vorsichtigem Arbeiten ebenselle neutrale Seisen, wenn man sie auf leicht verleimter Unterlange sertig siedt.

Riegelfeifen.

Rentrale Olivenölfeife. Gin Anfat fur neutrale Olivenolfeife in

1000 kg Olivenöl, 500 = Kottonöl, 500 = Kernöl.

Es ist dies ein brauchbarer Ansat, womit man eine Seise erhält, die alle Ansorderungen der Tertilsabritanten erfüllt und eine gam reine Olivenölseise ersett. Will man ganz reine Olivenölseise subwissieren, so ist die Siedemethode dieselbe, wie die nachfolgende. Am leichtesten erzielt man neutrale Seisen, wenn man ganz indirett siedet, und zwar wie solat:

Rur Berfeifung des obigen Wettansages find ca. 2000 kg 25ml bige rein taustische Sobalauge notwendig. Ein Teil ber Lange, etwe ein Sechstel, tommt gleich mit bem Fettanfat in ben Reffel, und mahrend bes Schmelgens bes letteren verbindet fie fich ichon gemlich mit demfelben. Man lagt nun die Seife hochnieden, und wenn ma gang innigen Berband festgestellt hat, gibt man weitere Lauge bing Dan wartet dann mit bem Rugeben weiterer Lange, bis Die Geit anfängt, auf ber Oberflache Schaum zu bilben und von unten id wegerartig aufpufft, mas immer ein Zeichen guten Berbandes it Best tann man die fehlende Lauge in 3 bis 4 Abteilungen nadgeben; Die Seife wird babei immer beffer in ben Berband geben Wenn man Kernol im Anjat hat und mit rein tauftischer Lauer fiebet, fo tritt gewöhnlich, nachdem ungefähr bie Salfte ber Lauge versotten ift, so ftarter Berband ein, daß die Seife Reigung um Didwerben erhalt. Um bies wieffam gu verhaten, gibt man be Seife mahrend bes Siebens vorsichtig foviel trodenes Sals nach mit

nach über, bis sie in ein normales leichtes Sieben übergeführt ist. Während dieser Regulierung kann man selbstverständlich mit dem Zugeben der Lauge fortsahren. Ganz klarer Leim, guter Zungenstich und Fingerdruck zeigen die erfolgte Abrichtung an. Nachdem man die Seise noch eine Stunde zur innigen Verseifung im Leim gesotten hat, salzt man aus, dis ein schöner, schaumfreier, runder Kern im Ressel siedet und die Unterlauge ganz klar vom Spatel abläuft. Wan bringt nun vorhandene Abschnitzt und Leimkern hinzu und schmilzt alles unter leichtem Feuer, am besten über Nacht.

Am nächsten Morgen entsernt man die Unterlauge und schleift die Seife mit kochendem Wasser, bis ein dünner Leim entstanden ist, der, mit dem Spatel geworsen fliegt, und leicht nässenden Fingerdruck besitzt. Während des Schleisens kann man nochmals die Abrichtung kontrollieren; die Seise darf einen ganz leichten Zungenstich besitzen. Hat man alles soweit fertig, so deckt man den Kessel zu einem 48stündigen Absehen, worauf man die klare Seise in kleine eiserne, 12 dis 15 Zentner haltende Formen schöpft und erkalten läßt. Man erzielt bei dieser ziemlich einfachen Siedemethode eine ganz neutrale Seise bei genauem und richtigem Sieden.

Rentrale weiße Bachsfeife. Gin Ansatz für eine neutrale weiße Bachsfeife ift:

1000 kg Kernöl oder Kofosöl,

500 = Kottonöl, helles,

500 = Talg oder talgartige Fette.

Bei diesem Ansaß, der zur Hälfte aus Palmkernöl oder Kokosöl besteht, kann man die direkte Siedemethode anwenden und erzielt bei richtigem Arbeiten ebensalls eine neutrale Seise. Zur Berseisung sind ca. 1700 kg 30 grädige Anatronlauge notwendig. Man bringt die Lauge in den Kessel, gibt die vorhandenen Abschnitte hinzu und schmilzt alles bei leichtem Feuer. Man gibt nun dis auf etwa 100 kg Kernöl, die man zur sertigen Abrichtung zurückbehält, den ganzen Fettansah in den Kessel und bringt bei schwachem Feuer oder Damps mit Hilse der Krücke die Seise in Berband. Gewöhnlich kommt die Seise beim Eingehen in den Berband ins Steigen. Um ein Übersteigen zu verhindern, läßt man wehren und sprengt ohne jedes Bedenken 50° bis 100 kg 8 bis 10 grädiges Salzwasser darüber. Siedet alsdann eine gutverbundene Seise im Kessel, so kontrolliert man den Zungenstich und richtet mit dem restierenden Palmkernöl auf ziemlich guten Zungenstich

ab; fehlt dann noch Abrichtungslauge, jo gibt man bas nent Duantum nach.

Siebet bie Seife nach ber richtigen Abrichtung gleichmäßig but io zeigt fie nach einigem Abdampfen balb bas Aussehen einer gemb fertigen Sichmeger Seife, und bas Dieberichlagen bes Leimes tam bann mit Silfe von Salzwaffer fogleich erfolgen. Gin allgu ftmte Einbampfen ber Seife ift nicht nötig; es genugt, wenn bie Bot icon bid und ichaumfrei im Reffel fiebet. Bird gu ftart eingebampt fo zeigt die Seife oft icon ohne Salamafferguagbe eine Trenmme; fie wird bunn und bann leicht schaumig. Aus Diesem Grunde in man nicht zu tief eindampfen. Das gute Aussehen und die richme Reutralität hangen gum größten Teile vom richtigen Nieberschlagen al und diejes muß mit großer Sorgfalt ausgeführt werben. Gebr von fichtig arbeitet man mit ichwacherem, 18 bis 20gradigem Salgmann Trodenes Salz barf niemals angewandt werben; es loft fich zu laus jam, liegt mehr am Boden und fann fich nicht jo schnell und gled magig in ber Geife verteilen, fobag leicht zuviel Sala nachgegeben wird, wo es nicht mehr notig war. Bahrend bes Trennens in ratiam, nur gang ichwaches Feuer zu unterhalten; es ift ichon me nugend, wenn der fich durch bas Riederschlagen bilbende Leim nur ftellenweise burchftokt. An feiner Beschaffenbeit und an ber Ente felbit ift genau festzustellen, ob genugend, zuviel ober gu wenig Cale maffer angewandt murbe. Bunachit übt eine fleine Bortion Gelb maffer feine bemertbare Beranberung bei einer aut verbundenen Seit aus, die durch nicht zuviel Abschnitte und Leimfern ichon viel Sall besigt; wird mehr zugegeben, so zieht sich eine bunne, mehr termor, wachsartige Seife in ber Mitte gusammen, bis biefe ben ganger Reffel übergieht und nur noch den entstandenen bunften Leim be idwachem Fener stellenweise am Rande burchsiofen lagt. Cobate be Seife bum geworden ift und ichon foweit ift, bag fie gum Lein absondern fabig ift, und hat babei noch etwas feuchten Fingerdrud hat man genug Salzwaffer angewandt. Das Feuer tann bann entjern werden. Rachdem fich bie Seife vom Sieden beruhigt hat, bededt mar den Reffel gut und lagt die Seife 36 bis 48 Stunden abfegen, obe man formt nach einer zweistundigen Rube in großen Formen.

Grüne Olivenölseise aus Sulfuröl. Bur Fabritation tre Dlivenölseisen werben, ichon solange als diese Seisen angeseinst werden, weniger die hellen, guten Olivenöle als die Sanote unt

neuerdings namentlich die grünen Sulfurolivenöle, die durch Extraction mit Schwefelkohlenstoff aus den Preßrückständen der Oliven gewonnen werden, benut. Dieses grüne Extractionsöl ist in Farbe sehr versschieden. Es sind helle, graßgrüne Öle vorhanden, aber auch tiefdunkle, mit vielem Wasser und Schmutz versetzte im Handel. Im allgemeinen reinigen sich diese Öle und Seisen bei der Verseisung nach dem Aussalzen sehr leicht. Während alle pflanzlichen und sonstigen Verunreinigungen sich leicht zu Voden senken, bleibt jedoch öfter noch von dem Extractionsmittel in der Seise zurück, was den sertigen Seisen einen unangenehmen Geruch verleiht, wenn man nicht vorzieht, auf mehreren Wassern die Seise fertig zu sieden. Oft ist Sulfuröl sehr teuer; in diesem Falle kann man geeignete Zusatsette, wie Kottonöl, Erdnußöl, Sonnenblumenöl, auch etwas tierische, schmalzeartige Fette mit zur Verseifung heranziehen. Alle diese Öle und Fette sind geeignete Zusatsette.

Was die Fabrikation dieser Seisen selbst betrifft, so fertigt man sie nicht wie die abgesetzten neutralen Kernseisen auf Leimniederschlag an, sondern man macht die Seise auf verleimter Unterlauge fertig. Wan erzielt hierbei eine festere Seise und ganz wenig Kern aus dem Leimniederschlag.

Besteht ber Fettansatz aus nur grünem Sulfuröl ober aus einem gemischten Ansatz, so ist die Fabrikationsmethode stets eine andere als bei gewöhnlichen Neutralsetten; denn Sulfuröl enthält viel freie Fettsfäure und ist daher zu außerordentlich raschem Berband geneigt.

Angenommen, man hat einen Anfat von:

1000 kg Sulfuröl, 500 = Kottonöl, 200 = Kammfett

zu einer grünen Sulfurölseise zu versieden, so sind zur Berseisung dieses Fettansaßes ca. 1700 kg 25 grädige, nicht ganz kaustische Natronlauge notwendig. Man bringt die Lauge in den Kessel, macht Feuer oder bringt sie mit Dampf zum Kochen und gibt alsdann 50 kg Salz hinzu. Der Salzzusaß hat den Zweck, bei der Berseisung nicht zu starken Berband aussommen zu lassen. Nun sett man der kochenden Lauge, nachdem das Salz geschmolzen ist, nach und nach abteilungsweise das Sulfuröl hinzu. Unter ziemlich starkem Steigen und Ausbrausen geht die Verseisung vor sich; aber es entsstehen mitunter auch Verklumpungen. Ist dies der Fall, so muß man

erst die Klumpen versieden, dis ein glatter Kern entstanden ist sied dann kann man wieder eine Portion Sulfuröl zusesen. Man sabn w dieser Beise sort, dis alles Sulsuröl versotten und eine schone Kanseise im Kessel siedet. Jeht gibt man das Kortonöl zur Versüssen in den Kessel und zuleht das Kammsett. Nachdem das Kontoni nahezu im Kessel ist, wird man leichten Berband erhalten, den man auch bestehen lassen kann. Erzielt man keinen Berband, so steden dies auch nichts, da dieses erste Sieden stets mehr eine Neinigung in Man kontrolliert nun den Jungenstich; ist er gut bemerkdar vor handen, so salzt man aus, die die Unterlange nicht mehr gallertung wird, sondern klar, wenn auch schmuzig, absließt. Läßt man da Kessel einige Stunden bedeckt siehen, so setzt sied die gefärbte Lauer ab, woraus man bei gutem Umrühren durch Ablassen die Unterlange entsernt.

Jest schreitet man zum Sieden auf dem zweiten Wasser. Diese hat den Zweck, die Seise nochmals gut zu reinigen und noch eint vorhandenes unverseistes Fett mit in die Berseifung hineinzusiehen Nachdem die Unterlauge entsernt ist, gibt man 400 bis 500 kg 4 bis Sgrädige Asnatronlauge unter gleichzeitigem Feuern oder gleichzeitigem Einströmen von Dampf hinzu. Sobald ein schöner, dünner Leim im Kessel hochsiedet, richtet man nochmals mit 25 grädiger Lauge auf guten Zungenstich ab und salzt aus, dis die Unterlauge abermals flar abstließt. Hat man Abschnitte und Leimtern, so seht man dies jest mund schmilzt alles bei schwachem Feuer oder mit Damps.

Rachdem alles geschmolzen ist, schleist man durch Zugabe von heißem Wasser soweit zurück, die Unterlauge leicht verleim verscheit Der Kessel wird nun zu einem 36stündigen Absergut bedeckt; danach läßt man die Seise in niedrigen Formlasserkalten. Mit dieser Siedemethode erzielt man schöne und seste Stiedemethode erzielt man schöne und seste Seise siedemethode erzielt man schöne und seste schöne bie sast ganz neutral angesertigt werden können. Es empsiehtt sie sehr schmutziges Ol vor dem Fertigmachen nochmals auszusalzen, alle noch ein zweites Wasser zu sieden und dann erst die Seise sertig wachen.

Rentrale Oleintextilseife. Eine in vielen Gegenden sehr beliebte Textilseise ist die Oleinfernseise. Sie wird entweder nur aus Sapon sikat-Olein oder auch aus diesem in Berbindung mit Anochenien oder hellem Kammsett hergestellt. Das heute im Sandel vortommende Destillat-Olein ist natürlich, wenn es gute Ware ist, ebenso gut n diesen Scifen geeignet. Da es weniger stearinhaltig ist als das saponissizierte Olein, empsiehlt es sich, stets einen kleineren oder größeren Zusat von den oben genannten tierischen Fetten zu machen.

Die Fabrikation der Oleinkernseise findet am besten in der Weise statt, daß man die zur Verseifung des Fettansates notwendige Lauge zuerst in den Kessel gibt. Angenommen, es soll ein Ansat von:

1200 kg Dlein und 300 - Kammfett

verarbeitet werden, so gibt man 1500 kg Apnatronlauge von 25° B. in den Ressel und dazu ebenfalls ca. 50 kg Salz, bringt die Lauge zum Sieden und jett nach und nach bas Dlein zu. Durch bieses Berfahren wird später ein gleichmäßiger Berband ber Ölfäure herbeigeführt und durch die Berwendung einer so ftarken Lauge eine Schaumbilbung verhindert. Sat man Dampf zur Verfügung, kann man die Siedelauge auch 28 bis 30° B. stark nehmen. Nachdem man für gute Abrichtung gesorgt hat, salzt man soweit aus, bis die Unterlauge klar abfließt und sich ein klarer, schaumfreier Kern im Ressel befindet. Hat man Abschnitte, so sett man sie zu und schmilzt fie bei leichtem Sieden, worauf man die Unterlauge aut abseten läkt und banach entfernt. Sehr zu empfehlen ift es, wenn man eine gang neutrale Seife municht, noch ein zweites Baffer zu sieden. In Diesem Falle gibt man, nachdem die Unterlauge entfernt ist, 300 bis 400 kg 3 bis 4gradige Anatronlauge in den Reffel und siedet eine bunne, klare Leinseife, die man abermals ausfalzt, nachdem man für guten Rungenstich gesorgt hat. Man läßt ben Kern nun noch eine Stunde leicht durchsieden und alsdann die Unterlauge über Nacht absetzen. Nachdem man am andern Morgen die Unterlauge abermals entfernt hat, gibt man wiederum einige hundert Rilo schwache Ablauge in ben Reffel und läßt einen Leim hochsieden, dem man nach und nach soviel Baffer zuset, daß ein ganz dunner Leim im Reffel fiedet. Run falzt man den Leim soweit aus, bis die Unterlauge leicht verleimt abfließt. Hat man einmal zu weit getrennt, so zieht man die Seife durch Bafferzugabe wieder etwas zusammen. Sobald man fertig ist, bedeckt man den Ressel zu einem 36stündigen Abseken und formt dann in kleinen Raftenformen.

Waltsettlernseise. Als ziemlich vorteilhafte Textilseisen sind seit längerer Zeit auch die Walksettlernseisen viel im Gebrauch. Das Walksett läßt sich als reine Fettsäure auf ähnliche Weise wie das

Olein ober das Sulfuröl verseisen. Man fabriziert hiermit meisens nur dunkle Seisen mit andern Fettzusätzen, wie Knochenfett, Kammfett usw., und erzielt damit billige und gute Textilseisen, die in vielen Zweigen der Textilindustrie vollständig ihren Zweit erfüllen.

Das im Handel vorkommende weiße Olein ist gewöhnlich ein bestilliertes Walksett. Auch dieses Fett sindet öster als Zusatsett zu Tertilseisen Verwendung. Zu den dunklen Walkseisen wird jedoch meistens nur das rohe Walksett mitverarbeitet. Da cs meist sehr schmutzig und auch teilweise wasserhaltig ist, muß es unter Umständen erst auf einigen Wassern vorgesotten werden; nur die besseren, reinen Walksette werden gleichzeitig mit den übrigen Fetten versotten. Aber auch, wenn es mit dem andern Fett gleichzeitig versotten wird, empsiehlt es sich, mindestens auf zwei Wassern zu sieden, genau so, wie es vorher bei der OleInseise beschrieben ist.

Nachfolgender Ansatz liefert eine schone, gehaltreiche Seife, wie man es bei solchen Seifen erwarten barf:

500 kg Balffett, 500 - Knochenfett, 1000 - Anatronlauge von 25° B.

Man kann, wenn es die Billigkeit der Seife bedingt, auch den Ansag aus $^2/_3$ Walksett und $^1/_3$ Knochensett bestehen lassen, freilich nur dann, wenn man es mit einem wirklich guten Walksett zu tun hat. Von ganz schlechten Walksetten kann man oft im Ansag nur ein Orittel mitverarbeiten. Wünscht man eine Seise, die nach ihrer Auslösung eine ganz dünne Schlichte ergeben soll, so muß noch mehr Walksett, besser aber etwas Olein, mitverarbeitet werden, und solgender Ansag ist zu empsehlen:

600 kg Walkfett, 400 = Oleïn, 500 = Knochenfett.

Auch dieser Ansat wird in der gleichen Beise wie die vorher beschriebene Dleinseife zu Walkseife verarbeitet.

Rernseisen für schwere Schlichte. Die bisher beschriebenen Seisen waren sämtlich derart, daß sie nach ihrer Auflösung in tochendem Wasser eine wasserdünne Schlichte ergeben, während eine Talgternseise nach der Auflösung eine schwere, gallertartige Schlichte ergibt. Diese Seisen werden gewöhnlich nur als marmorierte Rernseisen und

besonders als auf Mandeln gerührte in den Handel gebracht. Man fortigt diese Seisen in drei Arten an, als ganz reine Talgkernseise, als Talgkernseise mit gemischtem Ansat aus Talg und talgartigen Fetten und drittens aus nur talgartigen Fetten. Auch noch eine Balmölkernseise sindet in der Textilindustrie Berwendung. Da diese Seisen auf gleiche Weise angesertigt werden, wollen wir sie zusammen behandeln. Ansätz sind:

I. Talgkernseife, rein. 1500 kg Talg, 1500 = Abnatronlauge von 25° B.

II. Talgkernseife aus gemischtem Unsatz. 750 kg Talg, 750 = Knochenfett ober Kammfett.

75() = Anochensett oder Kammsett, 1500 = Aknatronlauge von 25° B.

III. Palmölkernseise. 750 kg gebleichtes Palmöl, 750 = talgartige Fette, 1500 = Apnatronlauge von 25° B.

Wird von diesen Seifen leichtere Löslichkeit verlangt, so nimmt man den gemischten Ansatz oder die Palmölkernseise, wo sie eben Anklang sindet, als Ansatz; wird dagegen eine Seise für eine ganz schwere Schlichte gesordert, so kann sie nur aus reinem Talg angesertigt werden.

Diese sogenannten altdeutschen Kernseisen, die ganz stramm einsgesotten werden, sinden in der Textilindustrie noch vielsach Berwendung. Das Sieden dieser Seisen ist ziemlich einfach; in erster Linie ist für gute und innige Berseisung zu sorgen, was dei Talg gar nicht so einfach ist und große Ausmerksamkeit erfordert. In zweiter Linie kommt es darauf an, daß die Seise die richtige Beschaffenheit besitzt, um in der Form guten Fluß auszubilden.

Hat man nur Feuer zur Verfügung, so ist die Lauge von 25° B. zu stark; aber auch, wenn man mit Dampf siedet, empsiehlt es sich, beim Ansieden etwas Wasser mit in den Kessel zu geben.

Nehmen wir an, daß der zweite Ansatz sich im Kessel befindet, so gibt man 100 kg Lauge und 200 kg Wasser in den Kessel oder läßt direkten Dampf einströmen und bringt die Wasse durch Sieden in Berband. Nachdem man guten Verband festgestellt hat, fährt man

mit der Zugabe von Lange und eventuell auch von etwas Som fort, wobei man öster die Abrichtung und den Berband kontrolling bis man einen klaren Leim mit guter Abrichtung hat. In die richtige Abrichtung ist großer Bert zu legen; denn Talg und talgartige Fette verseisen sich sehr schwer, das hat mancher schon zu kimn Leidwesen ersahren. Gar ost wird geglaubt, die Seise habe genünzt Abrichtung; bei längerem Sieden aber wird man merken, das sie und viel zu schwach ist, ost noch so schwach, daß nur eilige Laugenzugam die Seise vor dem Zusammensahren und Dickwerden schügt. Er wird daher sür den weniger geübten stets notwendig, diese Seise erst längere Zeit im Leim sieden zu lassen, damit er überzeugt in daß auch wirklich genügende Abrichtung vorhanden ist; erst dam schreitet man zum Absalzen.

Beigt also ber Leim genügende Abrichtung, so falzt man gumlid ftart aus, bis die Unterlauge flar abilieft und ein ftrammer, runder Kern im Reffel fiedet. Man fest nun die porhandenen Abichnut hingu und ichmilgt fie bei mußigem Sieben. Gewohnlich wird be Seife mit diefem erften Abfalgen und Durchfieden nicht ftramm gema fein, und es wird noch Salg fehlen. Man gibt baber noch foud trodenes Salz hingu, bis eine gang ichwere, tief unten im Reffa fiedende Seife erzeugt ift. Lagt man nun den Reffel 1/4 Stunde fleben, fo muß fich eine fingerbicke, fluffige Rernfeife obenauf gebilde haben, und darunter liegt wieder der ichwere Rern. Sat fich bo beutend mehr fluffige Seife gebilbet, jo ift fie noch zu wenig feit und es muß noch Calz nachgegeben werben. Ift Die Seife zu ftram und hat fich gar teine fluffige Geife gebilbet, fo fest man noch etwat Baffer zu und fiedet abermals durch. Die richtige fertige Seife lit man zwei Stunden im Reffel abfegen und ichopft fie bann in mogliche breite, nicht zu hohe, 40 bis 60 Bentner haltende Formen. Berei man mit bem Einziehen ber Mandeln beginnt, wird bie Seife in br Form mit langen Rührscheiten burchgeschlagen, sodaß fie recht schmeidig wird und die noch anhastende Unterlauge beffer zu Bode geht; dann erst beginnt man mit bem Einziehen der Mandeln. In Arbeit wird in ber Beise ausgeführt, daß man einen eisernen Stall der bis gum Boden ber Form reicht, am Ropfende ber Form in stedt, hierauf langs ber Form bis zum andern Ropsende in Bentimen breite burch die gange Form möglichst gerade Striche burchführt; alsom gieht man die Mandeln quer in der Form in benfelben Iwider raumen burch. Es ift felbstverstandlich, daß mit ber Sand bie

Manbeln nie ganz gerade zu liegen kommen, weil selbst bei größter Ubung niemand den Stab ganz gerade durch die Form durchziehen kann. Es ist daher hierzu stets eine Mandeleinziehmaschine zu empfehlen, die alle Maschinenfabriken, die für die Seisenindustrie arbeiten, aufertigen.

Wünscht man einfach marmorierte Seisen, sogenannte geschlissene Kernseisen, so verfährt man genau in derselben Weise im Sieden und Fertigstellen der Seise; nur zieht man teine Mandeln ein und läßt die Seise willfürlich marmorieren. Alle diese Seisen deckt man in der Form über Nacht leicht zu.

Glattweiße Textillernseise. Als Ersat für die soeben bessprochenen, auf Mandeln gerührten oder marmorierten Kernseisen sertigt man auch eine billigere, glattweiße Kernseise direkt auf Unterslauge sertig gesotten an. Die Berbilligung liegt im Fettansat, indem man schlechteren Talg, Kammsett, helleres Knochensett, eventuell auch etwas Benzinsett oder Leimsett mitverarbeitet. Die Ansertigung dieser Seisen ist ziemlich einsach, wenn man auf gute und innige Berseisung sein Augenmerk richtet. Ein empschlenswerter Ansat ist vielsach wie folgt im Gebrauch:

300 kg Talg,

400 = Rammfett ober Anochenfett,

100 = Leimfett,

200 - Benginfett,

1000 = Agnatronlauge von 25° B.

Das Sieden selbst wird folgendermaßen ausgeführt: Nachdem sich der Fettansat im Kessel befindet, gibt man 200 kg Lange und 200 kg Wasser hinzu und macht Feuer oder siedet mit direktem Damps die Masse in Berband. Nachdem man einen gut verbundenen Leim seltgestellt hat, sährt man mit der Zugabe der Lauge sort und siedet einen klaren, gut abgerichteten Leim, den man absalzt, dis die Unterlauge klar absließt. Man gibt hierauf die Abschnitte hinzu und läßt sie bei schwachem Feuer schmelzen, worauf man die Seise zum Abschen der Unterlauge zwei Stunden ruhen läßt. Nach dieser Zeit entsernt man die Unterlauge, gibt 300 bis 400 kg 3 bis 4 grädige Ahnatronlauge hinzu und bringt die Seise durch Sieden in Verband. Man setzt beim Sieden noch soviel Wasser hinzu, daß die Seise ganz dünn siedet. Nachdem man bei gutem Verband für gute Abrichtung

gesorgt hat, salzt man vorsichtig soweit aus, daß die Unterlange seben etwas verleimt absließen will. Hat man einmal zu weit gettent so zieht man die Seife durch Wasserzusah wieder zusammen.

Die fertige Seife wird gut bedeckt und bleibt gum Abfegen bei Unterlauge 24 Stunden im Keffel, worauf man fie in fleine Kafteformen bringt und erkalten lagt.

Ötonomieseise. Unter dem Namen Stonomieseise findet mm noch einige Walkseisen in verschiedenen Farbenstusen im Handel Me diese Seisen sind mit Olein, Walksett und Anochensett angesetigt Manche haben Olein, andere Walksett, wieder andere Anochensett als Hauptsett im Ansab. Manche besitzen auch Kernol und andere Ole Alle diese Seisen werden auf verleimter Unterlauge auf 2 bis 3 Wassing sertiggesotten. Die Ansertigungsweise ist genan dieselbe, wie es ba der vorhergegangenen Walksetzseise beschrieben ist.

Ralifeifen für die Textilinduftrie.

Unter glatten Schmierseisen versieht man die Seisen, welche obm Kornbildung im Handel vorkommen, aber auch diesenigen, welche nicht transparent, flar, aber von salbenartiger Beschaffenheit sind, die sogenannten Silberseisen.

Die glatten Schmierseisen, überhanpt die Schmierseisen, spielen in der Textilindustrie eine nicht so große Rolle wie die Riegelseien; immerhin sind jedoch glatte Diesn-, glatte Sulfurolschmierseisen und anch Silberseisen im Gebrauch. Am gangbarsten sind die Rammonsschmierseisen aus Diesn und Talg. Man sindet aber auch noch eine glatte, seite Kaliseise im Gebrauch, hauptsächlich da, wo Schaswolle behandelt wird. Es ist die sogenannte Okonomieseise nach Aachen Eupener Art.

Glatte Oleinschmierseise. Die Pottaschseisen aus Diem sind neben der Naturtornseise aus Olein und Talg die gangbarsten Textilsschwierseisen. Am besten hierzu eignet sich das saponisszierte Olein; aber gute Destillat-Oleine ergeben ebenso gute und haltbare Seisen. Nur schlechte, unreine destillierte Oleine, die Kohlenwasserstoffe enthalten, sind für die Schmierseisensabrikation vollständig ungeeignet.

Das Sieben ber Grundseifen aus Dlein kann auch mit geeigneten Zusatfetten, wie Rottonol, Erdnufol u. bergl., ausgeführt werben; nur Leinöl soll man bei diesen Textilseifen ganglich ausichlieken, ba es harzt und fich baber ichlechter aus ben Stoffen ent-Das eigentliche Sieben wird immer der Jahreszeit fernen läkt. entsprechend ausgeführt, und ein Ansatzu Tertilseifen durfte für ben Sommer stets mit einem Zusat von Sodalauge gesotten werben muffen. Der Zusat von Sobalauge wird im Sommer auch teilweise beshalb gemacht, weil diese Seifen vielfach unter Garantie des Fettgehaltes gefauft werben; man erhalt mit Sobalauge ichon gleich weniger Ausbeute, und die Seife wird damit verbilligt. Seife wird unter Garantie von mindeftens 42 % Fettfauregehalt geforbert, was ungefähr 237% Ausbeute entspricht. Diese Ausbeute erzielt man bei Anwendung von 20% Sodalauge.

Heichtes, diese Seisen regelrecht das eine wie das andere Mal anzussertigen, indem man gleich von vornherein das notwendige kohlenssaure Alkali der Lauge zusehen kann Um glatte Oleinschmierseisen im Sommer richtig ansertigen zu können, sind 12 kg Pottasche mit einem Gehalt von 97/98°/0 kohlensaurem Kali auf 100 kg Akkalislauge von 50° B. notwendig; im Winter nimmt man 17 bis 18 kg Pottasche. Das Sodalaugenverhältnis ist so zu regeln, daß man im Frühjahr und Herbst auf 100 kg Fettansat 5 bis 15°/0 25 grädige Sodalauge, im Hochsonmer 25°/0 mitverarbeitet.

Das Sieden selbst wird etwas anders ausgeführt, wie dies gewöhnlich bei der Schmierseisenfabrikation der Fall ist, wenn nur Neutralfette verseift werden. Nachfolgender gemischter Ansat:

> 1000 kg Olein, 200 = Kottonöl,

360 - Sobalauge von 25° B.,

ca. 1440 - Bottaschlauge von 25° B.

wird wie folgt verseift:

Man gibt die ganze zur Verseifung notwendige Lauge in den Kessel, macht Feuer oder bringt sie mit direktem Dampf zum Sieden und gibt nunmehr abteilungsweise das Olein hinzu. Unter starkem Steigen geht letteres die Verseifung ein, wobei sich öfter Verstlumpungen bilden. Man siedet solange, bis diese Verklumpungen verkocht sind, alsdann setzt man wieder Olein hinzu, verseift erst gut

und sährt mit der Zugabe von Dlein fort, dis alles versotten = Danach sest man erst das Kottonöl hinzu. Nachdem nabezu der ganze Fettansat im Kessel sist, geht die Seise in Verband über. Die siedet sie nun ziemlich schaumfrei ein und richtet auf gute Glasdlum ab. Die entnommenen Glasproben müssen vorerst soweit abgericht sein, daß die Seise Blume zeigt. Dampst man nun sertig schaumsmein, sodaß die Seise über den ganzen Kessel kleine Rosen bricht, se wird auch gute Glasdlume vorhanden sein und die Proben gehäuset ausliegen. Ertaltet dann die Seise, ohne zähe zu sein, so ist de Grundseise sertig.

Falls die Seise zähe ist — sie stirbt dann gewöhnlich schnell unglassg ab — so darf man noch etwas Bottaschlösung von 30°B. Pieben, damit die hohe Kaustizität der Seise heradgesetzt wird. Som die Seise dabei etwas zu trästig werden, muß noch Olem odn Kottonöl zugesetzt werden, dis man die richtige Abrichtung werderreicht hat. Eine derartig abgerichtete und schaumsreie, ties eingedampste Seise wird eine Ausbeute von 233 dis 240 %, besisen. Hu man nun nicht nötig, nach Fettsäuregehalt zu verkausen, so kann war der sertigen Seise am nächsten Morgen ohne sedes Bedenken 15 die 20% 13 grädige Chlorkaliumlösung zukrücken, und alsdann wird em nochmalige Abrichtung auf gute Blume notwendig. Wenn man füllen will, empsiehlt es sich, die Seise am Siedetage nicht zu such abzurichten.

Wlatte grüne Sulfurölseise. Auch diese Seise ist in einzelnen Zweigen der Textilindustrie eine begehrte Seise. Man tann sie aus nur Sulfuröl oder mit Zusähen von stearinhaltigen Sayolen, die vor besserem Olivenöl herrühren, aber auch mit andern Zusapseiten. wu Kottonöl, Erdnußöl usw., ansertigen.

Sehr oft ist das grüne Sulfuröl sehr schmuzig und wasserhalig; in diesem Falle muß es, bevor es zur Berseisung gelangt, auf Salvwasser gereinigt und geklärt werden. Kocht man das Sulfuröl aw dem Salzwasser gut durch, so verliert es auch von seinem unargenehmen Geruch. Für die Sommermonate eignen sich stearinhaltige Sulfuröle und Olivenölsazöle sehr gut; für die Bintermonate empsiehlt es sich, siets etwas Kottonöl und ähnliche Ole mitzuverarbeite. Ist Sulfuröl teurer als Kottonöl oder Erdnußöl, so können die Ole auch als Hauptöl herangezogen werden, und man erzielt & Baus 2/3 Kottonöl und 1/3 Sulfuröl sehr schöne, helle Seisen. Veis

Sieden dieser Seisen wird man stets gut tun, wenn man das Sulfursoll für sich allein versiedet; es geht schnellen Berband ein, die Seise wird leicht klumpen. Bringt man aber gleich soviel Lauge in den Kessel, wie das Dl zur Berseifung erfordert, und verkrückt in der heißen Lauge nach und nach das Dl, so ist man gesichert vor solchen unliedsamen Vorkommuissen; es ist wie Olein zu behandeln.

Pottaschseisen lassen sich auch aus nur Olivensahölen anfertigen; boch ist dabei die Borsicht zu gebrauchen, daß man das Ol ebenfalls auf Salzwasser kocht, teils des Geruches wegen, aber auch damit sich die seinen Farbs und Schmutzteile niederschlagen können; denn gerade bei diesen helleren Seisen wirken Schmutzteile noch unangenehmer als bei Berwendung von Sulfuröl allein.

Sulfuröl allein oder mit kleinen Zusähen von anderen Dlen wird man am besten so sieden, wie es vorher bei der Oleinschmierseise ans geführt ist. Hat man überwiegend Kottonöl oder Erdnußöl und nur wenig Sulfuröl, so wird man die gewöhnliche Siedemethode, wie bei Neutralsetten üblich, anwenden. Hat man einen Ansah von:

> 100 kg Kottonöl, 250 = Sulfuröl,

so wendet man das gleiche Kaustizitätsverhältnis an, wie wenn man nur Sulfuröl allein verarbeitet. Man wird im Frühjahr und Herbst 5 bis 15% und im Hochsommer 25 bis 30% Sodalauge anwenden, während man im Winter die Sodalauge am besten ganz fortläßt; sonst wird man mit durchwachsenen Seisen zu kämpfen haben, da auch Kottonöl noch einen ziemlich hohen Stearingehalt hat.

Siedet man mit kauftischer Ahkalilauge von 50°B., so wendet man im Sommer 12 kg, im Winter 15 bis 17 kg 97/98prozentige Pottasche auf 100 kg Ahkalilauge zur Reduzierung der hohen Kaustizität an. Man hat dann die richtige Siedelauge.

Zur Verseifung obigen Ansates sind ca. 1875 kg 25grädige Pottaschlauge notwendig; falls man 20% Sodalauge mitverarbeitet, ist eine entsprechende Wenge Pottaschlauge weniger zu nehmen. Siedet man nach altbewährter Beise, so gibt man zu dem Fettansat im Kessel 300 kg 25grädige Pottaschlauge und 300 kg Wasser. Wan macht Feuer oder siedet mit Dampf die Wasse in Verband. Nach eingetretener Verdindung wird weitere 25grädige Pottaschlauge zugesett, dis man ungefähr zwei Drittel verarbeitet hat. Jeht besitzt die Seise schon soviel Lauge, daß sie nicht mehr so leicht die werden

tann. Man verarbeitet nun erst die Sodalauge und richtet dam wer restierenden Pottaschlauge auf leichte Glasblume ab. Das erzer liche sertige Abdampsen ersolgt erst jest, nachdem man an der Gleprobe sestgestellt hat, daß genügend Lauge im Berhältnis zum Jezugegeben ist. Man dampst die Seise nun schaumsrei ein, wowin det Sieden beendigt ist. Soll die Seise vermehrt werden, so tann wan nächsten Tage, wie bei allen Schwierseisen, mit 15 bis 20% Chlortaliumlösung süllen, wonach eine nochmalige gute Abrühten vorzunehmen ist.

Silberfeife für die Tertilinduftrie. Beniger als bie vorte gegangenen glatten Schmierfeifen ift die Silberfeife in der Tent induftrie im Gebrauch; immerhin findet fie aber Bermenbung und verdient daher auch Erwähnung. Wo die Silberfeife im Gebrut ift, verlangt man aber eine icone, belle, geschmeibige, weiße Stie Aus diefen Grunden fonnen auch hier nur beffere Wette Berwendung finden, und muffen, ba man gewöhnlich auch eine gehaltreiche Er fordert, neben Kottonol auch tierische, stearinhaltige Tette mitter arbeitet werben. Gehaltreiche und ichone Tertilfeifen Diefer Urt erhalt man aus einem Anjag von 2/2 Rottonot und 3/2 ichmalgartigem Ret ober auch Tala. Selles Erdnußol fann nur bann Mitverwendung finden, wenn es ber Geife feinen unangenehmen Geruch beibring. Als jouft noch geeignetes Zusapsett dürften ftets 8 bis 10% Renall genommen werben, bas immer als lettes Reit ber fertigen Seife, be ftarte Blume haben muß, ohne jedes weitere Nachgeben von Lange augefügt wird. Ift bann die Seife wirklich matt in ber Abridum! jo ichabet es bem Bangen nicht; man barj beim nachherigen Aus ichleifen etwas mehr Chlorfaliumlojung anwenden. Wieviel Zobo lauge man beim Sieden anzuwenden hat, richtet fich lediglich mit der Jahreszeit. Gewöhnlich nimmt man im Hochsommer 20 5 25% Sodalange von 25°B, und geht bis jum Winter auf etwa 10% gurud. In diefer Sahreszeit muß man bei ber Mitverarbeitung be Sobalauge fehr vorfichtig fein, ba die Seifen leicht glufchig babei werter.

Bei den Silberseisen ist stets darauf zu achten, daß sie vollständig weiß bleiben und nicht dunkelstreisig durchwachsen, was mit unter sehr leicht vorkommt; denn die Abruchtung ist milde, und es auch nur soviel Aplauge genommen, wie die Fette zur Verseisum notwendig gebrauchen, was diesem Durchwachsen behilflich ware, was nicht genügend Sodalauge angewandt ist.

Der beste Fettansat für Silberseisen, die in der Textilindustrie Berwendung finden sollen, ist:

1000 kg Kottonöl, 500 = Schmalzfett ober Talg, 125 = Kernöl.

Berarbeitet man Apfalilauge von 50°B., so sest man auf 100 kg berselben im Sommer 15 kg und im Winter 25 kg Pottasche von 97/98°/0 zur Reduzierung des hohen Kaustizitätsverhältnisses zu.

Die eigentliche Siedemethode ist im Winter dieselbe wie im Sommer; nur die Siedelauge macht den Unterschied. Der in der Seise enthaltene Silberfluß beruht darauf, daß die Seisen aus den festen Fettsäuren der angewandten Die und Fette in möglichst vielen und kleinen Teilen als Korn herauswachsen, und daß dies ein Zusat von Sodalauge immer bewirkt, ist allgemein bekannt. Im Sommer muß daher ein höherer Prozentsat Sodalauge genommen werden.

Das Rottonöl und die tierischen Fette verseifen sich mit nur starker Lauge nicht so leicht; baber beginnt man bas Sieben am besten mit einer 15 grädigen Lauge und fährt später mit starker Lauge fort. Am besten und leichtesten erzielt man Berband, indem man den Fettansat in den Ressel gibt und ca. 300 kg 15grädige Bottaschlauge ausett. Man macht Feuer und läßt unter Krücken die Masse ruhig heiß werden, gibt dann abermals etwa 100 kg 15grädige Bottasch= lauge hinzu und fruckt weiter durch. Es wird jest schon beißer, Die Lauge stößt immer einmal durch, und die ganze Masse hebt sich im Ressel. Jest ist es beiß genug. Starkes Sieden ist dem Berbande mehr hinderlich als förderlich. Man öffnet daher die Feuertur, damit bas Feuer ein wenig heruntergeht, und fruckt langsam weiter. In kurger Beit wird die Daffe gang von felber anfangen, fich langfant au binden und au steigen. Man probiert nun öfter mit dem Brobelöffel, ob die Masse dick und leimig abläuft oder ob noch Lauge mit abtropft. Ferner fängt die Masse, sobald fie im Berband ift, an zu brennen; kleine Rauchblasen puffen vom Boben herauf. Die ersten Rauchblaschen fagen alfo bem Sieber Bescheid, bak voller Berband eingetreten ift. Man verstärft jest das Teuer wieder unter dem Reffel und fest nach und nach die Lauge und zwar in 25 grabiger Starke au, bis die Seife flar hochsiedet. Die Sodalauge fann man schon etwas früher zugeben, richtet bann mit ber Pottaschlauge auf leichte Glasblume ab und bampft ichaumfrei ein.

Die Silberseifen können wie alle Schmierseisen während des Siedens den Eindruck machen, als ob sie vollkommen abgerichtet sind. Diese Täuschung hat ihren Grund im DI, das nicht vollständig gessättigt, also halb verseist ist. Tropdem die Seise auf der Glasprobe scheindar starke Abrichtung zeigt, ist in Wirklichkeit die Abrichtung eine viel zu schwache. Man bemerkt dies, sobald man Wittel anwendet, um den erkannten Fehler zu verbessern. Derartig ungenügend abgerichtete Seisen werden nach dem Erkalten immer zähe sein, und der Sieder erkennt hieran auch sehr leicht den Fehler.

Silberseifen soll man nicht zu tief abdampfen, ein ganz klein wenig Schaum barauf schadet nichts. Will man am nächsten Tage etwas vermehren, so eignet sich 13grädige Pottaschlösung am besten. Man richtet dann auf nicht zu starker, aber doch gut bemerkbarer Glasblume ab.

Raturtornseise aus Dlein und Talg. Sehr gesuchte und viel verlangte Textilseisen sind die Naturkornseisen aus Olein und Talg, aus ganz reiner Kalilauge gesotten. Das Sieden dieser Seisen sit im Sommer und Winter ganz gleich; nur das Kaustizitätsverhältnis und die Fettansähe sind verschieden. Für die Sommermonate nimmt man mehr Talg in den Ansah als dei Winterseisen, dafür muß die Seise im Sommer etwas kaustischer als im Winter gehalten werden. Verarbeitet man die Ähkalilauge von 50°B., so seht man derselben im Sommer auf 100 kg 20 kg Pottasche zu, während man im Winter 30 kg Pottasche von 97/98°/0 auf 100 kg Ähkalilauge nimmt.

Auch hier, wie bei allen Schmierseifen, zu denen Dlein mitverarbeitet wird, eignet sich am besten saponisiziertes; aber auch alle guten DestillatsDleine sind verwendbar.

Ein guter Sommeransat ift:

1000 kg Dlein,

900 = Talg,

100 = rohes Palmöl,

3000 - Ütstalilauge von 35° B.

Winteransat:

1200 kg Dlein,

700 = Talg,

100 = rohes Palmöl,

3000 = Ätstalilauge von 25° B.

Die Anfertiaung ber Seife wird wie folgt ausgeführt: Db man mit Dampf ober nur mit Feuer siedet, stets kann die Lauge in der obigen Stärke genommen werden, weil Dlein im Ansat ift, bas bie **stärkere** Lauge stets in auten Berband zieht. Hat man Kalmöl im Anjat, so halt man es einstweilen zurück; man benutt es als Rachftich, weil man dann die Seife schöner in Karbe bekommt. Sonst tann der volle Ansatz mit dem fünften Teil der 25 grädigen Bottafch= lauge in den Reffel gebracht werden, und ist die Maffe zum Sieden erhipt, so wird mit der Krücke nachgeholfen, worauf sofort Verband eintritt. Nachdem dieser eingetreten ist, gibt man die übrige Lauge abteilungsweise nach, läßt jedesmal aut durchsieden und richtet auf starten Stich ab. Die Seife wird jest ziemlich schaumfrei sieben, ein startes Nachsieden und Abdampfen braucht nicht mehr stattzufinden. Man gibt nun bei leichtem Sieben das Balmöl hinzu, nach beffen auter Verseifung auf leichte Glasblume abgerichtet wird, wobei die Seife unter lebhaftem Durchstoßen schaumfrei und blafenfrei eingedampft wird, bis sich dies durch rosenbrechendes Durchstoken zu erkennen gibt.

Hat sich der lette Nachstich des Palmöls in die Seise eingefügt und diese genügend Abrichtung, so sieht man schon am Sieden im Ressel, andernfalls an den entnommenen Proben, ob die Seise zu start oder zu schwach eingedampst ist; ebenso erkennt man, ob sie zu kaustisch oder zu kohlensauer ist. Eine stark eingedampste Naturkornsseise täuscht hinsichtlich ihrer Beschaffenheit oft den ersahrensten Sieder; es ist daran nicht das normale Verhältnis der Abrichtung zu erstennen. Eine im richtigen Laugens und Kaustizitätsverhältnis stehende Naturkornseise soll auf dem Probeglas langsam erkalten und, wenn sie an den Seiten erkaltet ist, sich in der Mitte durchgreisen lassen; sie soll auch nicht zu stark gehäuselt ausliegen. Ist die Seise ganz erkaltet, muß die Abrichtung wie ein Hauch sichtbar darauf liegen.

Natürlich ist vor allem beim Sieden der Naturkornseisen darauf zu achten, daß Pottasche und Pottaschlauge ganz sodafrei sind; denn davon hängt die gute Kornbildung der Seise ab. Der geringste Sodagehalt läßt die Seise absterben oder doch wenigstens zerrissens, sederiges Korn in der Seise entstehen. Derartig richtig gesottene Seisen lassen sich auch am nächsten Tage leicht und gut mit etwas 13 grädiger Pottasch= oder Chlorkaliumlösung vermehren. Dampst man solche Seisen nicht zu stark ein, so erhält man schon von vornsherein ca. 245% Ausbeute. In diesem Falle soll man nicht vers

suchen, der Seife noch große Füllungen zu geben; es geschieht dam immer auf Kosten der guten und schönen Kornbildung, auf die auch bei Textilseisen ganz besonders Wert gelegt wird. Die sertige Ubrichtung soll stets eine gute sein, dann kornt die Seise zwischen 11 bis 18°C. in trockenem Lagerkeller mit großem schönen Korn innerhalb 3 Wochen gut aus.

Ökonomieseise nach Nachensenbener Art. Außer den beschriebenen Schmierseisen werden in einigen Gegenden noch sogenamme Okonomieseisen hergestellt, zu welchen neben gehaltreichen besten Jetten nur Kalilauge Berwendung sindet. Es sind dies also sesten Kaliseisen aus verschiedenen Fettansähen. Die geeignetsten Fettzusammenstellungen sind Talg, Knochensett und Balmöl. Teilweise wird auch Balkett und Bollsett in kleinen Duantitäten mitverarbeitet; man erhält dam dunklere Seisen. Diese Ökonomieseisen sind eigentümliche Seisen, da sie nach ihrer Abrichtung mit Apkalilauge noch ca. 15 bis 20% 30 grädige Pottaschlösung erhalten, wonach die Seise wie eine total übertriedene Schmierseise aussieht. Es wird hierauf noch solange eingedampst, dis die Seise nach zweistündigem Liegen auf der Gladprobe seit geworden ist.

Wer diese Seise ansertigen will, muß auch wissen, warum die Seise in dieser Beise angesertigt wird. Die Otonomieseise wird hauptsächlich zum Walken schwerwollener Stoffe aus Schaswolle herangezogen. Da bekanntlich die Schaswolle Fett, das sogenannte Bollsett, enthält, das bei der Borbehandlung nie ganz entsernt werden kann, muß dies nachträglich die Seise in erhöhtem Waße besorgen. Wan wendet also eine Seise mit überschüssigigem Alkali an. Würde die Seise diesen überschuß an kaustischem Alkali besitzen, so würden die Stoffe und Farben angegriffen. Aus diesem Grunde wählt man als Zusat kohlensaure Pottaschlösung, welche dann beim Walken die noch anhastenden Wollsettteilchen mit aus den Stoffer fortnimmt.

Geeignete Unfape find:

500 kg Tala,

500 = Anochenfett,

100 - Balmöl.

1650 - Apkalilauge von 25° B.,

220 - Pottaschlösung von 30° B.;

ober:

800 kg Knochenfett,

200 - Talg,

200 - Wollfett ober Walkfett.

1800 = Apfalilauge von 25° B.,

240 = Pottaschlösung von 30° B.

Die Anfertigung ber Seife erfolgt wie bei ben Schmierfeifen: Man bringt ben Ansat mit 250 kg 25 grädiger Bottaschlauge und 200 kg Baffer in den Reffel und siedet die Masse in guten Berband. Nach eingetretener Verbindung gibt man, um ein Dickwerden ber Masse zu verhindern, abermals Lauge von 25° B. hinzu und fährt fo bei verstärktem Feuer mit Busat ber Lauge fort, bis die Seife ziemlich klar geworden und leichte Glasblume zeigt. Man dampft nun ziemlich schaumfrei ein und sest alsbann bie 20% Bottafcblöfung hinzu. Nachdem man gut burchgesotten hat, nimmt man eine Glasprobe und wird nun finden, daß die Seife auf bem Glase gang trube abstirbt, wie eine total übertriebene Schmierseife: Dies schabet jedoch nichts und muß so sein. Nach ca. 2 Stunden wird die Seife wieder flar. Es wird nun folange und tief abgedampft, bis die Seife nach ameistündigem Liegen so fest geworden ift, wie man sie munscht, b. h. soweit, daß man sie nach dem Erfalten in Riegel schneiden fann. Man entfernt nun das Feuer und schöpft die Seife am nächsten Morgen, nachdem man aut durchgefrückt hat, in Fässer ober Formen, worin man sie erkalten läßt und dann zum Versand bringt. Die Siebelauge zu biefen Seifen fertigt man ebenfalls aus ber 50 grabigen Apkalilauge an, indem man auf 100 kg berselben 25 kg Pottasche von 97/98%, zusett.

Intersuchung der Seifen.

Bei der Untersuchung von Seisen kommen in Betracht: 1. ber Bassergehalt, 2. bas Berhältnis von Fettsäure zum Alfalt. 3. die Natur des Alkali und der Fettsäure resp. des Barzes und 4. die absichtliche Beimengung organischer oder un organischer Substanzen.

Bestimmung des Baffergehaltes. Bei ber Befrimmung bet Baffergehaltes ift vor allem barauf zu achten, bag man de richtige Durchschnittsprobe erhalt. Der Baffergehalt ber buim Teile ift niedriger als ber ber inneren, und man muß beshall con ben harten Seifenstücken burne Duerschnitte und bei den Samme feifen Proben aus ber Mitte bes Faffes nehmen. Beim Trodnen ich wasserhaltiger Seifen zeigt fich ber übelftand, baß fie, in eine Tome ratur von 100° C. gebracht, schmelzen und fich mit einem Santen betleiben, welches die Bafferdampfe nicht burchlaft. Lowel model beshalb 8 bis 10 g ber feinstgeschabten Geife, um bas Bujamum ichmelgen zu verhuten, querft bei 60 bis 70° C. und bann bei 100 bis 1050 C. bis zum fonstanten Bewicht. Man führt bies wich maßig auf einem großen Uhrglase aus, welches man gur Bago mit einem zweiten, luftbicht aufgeschliffenen bedectt. Bladding empfiehlt zur Bafferbestimmung ein Becherglas von ca. 100 com 3 halt, beffen Boden bis zu einer Bobe von ca. 1,3 em mit aus glühtem Quargiand bedeckt ift, famt einem Glasstabe zu wiegen. Im bringt man ca. 5 g ber Seife binein, magt wieber, gibt etwa 25 -Alfohol hingu und erwärmt unter zeitweiligem Umrühren auf ben Bafferbade bis zur Gewichtstonftang. Der Gewichtsverlift ift Baffer Das lettere Berfahren empfiehlt fich besonders für Schmierjeife. man nach dem ersteren schwer vollkommen troden bekommt. Da genaue Bafferbestimmung in einer Geife ihre Schwierigteiten bat m bie ausgetrodneten Seifen obendrein fehr leicht wieder Baffer

¹⁾ Wagners Jahresbericht, 1879, 3. 512.

²⁾ Chem. Big . 1883, €. 568.

ziehen, so ist es richtiger, den Wassergehalt indirekt zu bestimmen, d. h. man ermittelt alle übrigen Bestandteile der Seise und berechnet das Wasser aus der Disserenz. Bei Seise, die freies Alkali, Alkohol, ätherische Dle oder größere Mengen Glyzerin enthalten, ist eine direkte Bestimmung des Wassersehaltes durch Ermittlung des Gewichtsverslustes beim Erhitzen überhaupt nicht möglich.

Um den Trockengehalt einer Seife zu bestimmen, hat man auch vorgeschlagen, sie auszusalzen. Man trägt die abgewogene Probe in eine gesättigte Kochsalzlösung ein und erhipt zum Sieden. Die Seife ballt sich dabei zu einer sesten, wasserarmen Masse zusammen, die nach dem vollständigen Austrocknen gewogen werden kann. Der Gewichts-verlust ergibt den ursprünglichen Gehalt an Feuchtigkeit, sowie an fast allen Berunreinigungen. Die Methode kann jedoch wenig Anspruch auf Genauigkeit machen, da das Verhalten der Seisen aus verschiedenen Fetten gegen Salzlösung ein sehr verschiedenes ist und außerdem die ausgeschiedene Seise stets Salz zurückhält; am bes deutendsten ist dies bei Seisen aus Kokosöl und Kernöl.

Bestimmung des Fettfäuregehaltes. Ilm ben Fettfäuregehalt zu bestimmen, entnimmt man 6 bis 10 g Seife, teils aus dem Innern der Stude, wo mehr Feuchtigkeit vorhanden, teils von bem mehr ausgetrochneten Rande, um dem mittleren Feuchtigkeitsgehalt näher zu kommen, übergiekt sie in einer Borzellanschale mit ihrem 20 bis 30fachen Gewicht 12fach verdünnter Schwefelfaure und erwarmt so lange, bis die klare Fettsäure obenauf schwimmt. Olseifen icheibet sich die Fettsäure leichter aus als aus Talgseifen; erstere ist sehr schwer ohne Verlust von der darunter besindlichen Flussigkeit zu trennen, da sie nicht vollkommen erstarrt. Man hilft sich burch Rusat von 6 bis 10 g einer genau abgewogenen Menge von aut getrocknetem weißen Wachs ober von Stearinsaure, welche mit ben Fettfäuren zusammengeschmolzen werden. Die Masse stellt dann eine ausammenhängende, nach dem Erfalten harte Scheibe dar, die sich von der Flüssigkeit und der Band mit Silfe eines Spatels leicht abheben läßt. Man legt den Ruchen auf ein Filter und mascht ihn mit bestilliertem Waffer so lange ab, als biefes noch Schwefelfaure aufnimmt, b. h. die Reaktion mit Chlorbarium zeigt. Das Trocknen bes Settfäurekuchens geschieht unter einer Glocke neben einem Gefaß mit Schwefelfaure (am beften, jedoch nicht notwendigerweise, unter einer Luftpumpe), bis kein Gewichtsperluft mehr eintritt.

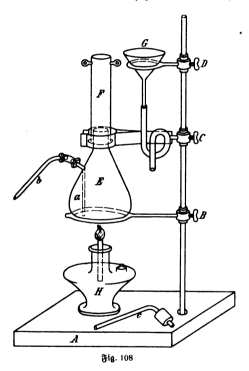
samtgewicht des Kuchens wird zunächst der des zugesetzten Bachies oder der Stearinsäure abgezogen. Der Rest stellt das Hydrat der Fettsäure, falls man nicht mit Harzseisen zu tun hatte, dar und dar deshalb nicht so in das Resultat der Analyse eingestellt werden, vielmehr muß erst eine Umrechnung in die wassersreien Fettsäuren vorgenommen werden.

Da 100 Teile Stearinfäure, $C_{18}H_{36}O_2$, 96,83 Teilen Stearinfäureanhbydrid ($C_{18}H_{36}O)_2O$, 100 Teile Palmitinfäure, $C_{16}H_{32}O_2$, 96,48 Teilen Palmitinfäureanhydrid ($C_{18}H_{31}O)_2O$ und 100 Teile Ölfäure, $C_{18}H_{34}O_2$, 96,81 Teilen Ölfäureanhydrid ($C_{18}H_{31}O)_2O$ und 100 Teile Ölfäure, so begeht man keinen merklichen Fehler, wenn man den Bassergehalt der Fettsäure zu 3,25 % annimmt. Bon dem gefundenen Gewicht sind daher 3,25 % in Abzug zu bringen, oder, was auf dasselbe hinausläuft, die Prozentzahl der Fettsäuren mit 0,9675 zu multiplizieren und der Rest als Fettsäure in der Analyse anzuführen. (Bei vielen Seisenanalysen geschicht dies indes nicht, sondern man stellt die Fettsäure als Hydrat in die Analyse, ein Umstand, auf den bei Beurteilung der Resultate wohl zu achten ist.)

Dr. C. Stiepel1) hat einen Apparat zur Bestimmung bes Rette fauregehalts in Seifen zusammengestellt, ber in ben Seifenfabriken als Mittel einer Betriebstontrolle und der Kalkulation dienen joll. In von ihm als Seifenanalysator bezeichnete Apparat ift in Fig. 105 abgebildet. Er besteht aus einem Stativ A mit einem Erlenmener-Kolben E, der von der elastischen Messingklammer C gehalten mit und auf einem Drahtnet fteht, das auf dem Gifenring B liegt. In Diesem Erlenmener-Rolben ift ein Rohr a eingeschmolzen, das innen hart bis auf den Boden reicht und außen so weit hervorragt, daß ein Stud Gummijdlauch bequem übergezogen werden fann. Auf dem außen geschliffenen Hals des Erlenmener-Rolbens fitt ein gnlindriiches Rohr F, das unten gleichfalls eingeschliffen ift und am oberen Ende zwei Osen hat, durch welche dieser Teil des Apparates mittels Drahm schlinge an der Bage aufgehängt werden fann. Ferner gehören w dem Apparat ein kleiner Trichter mit Gummischlauch, der im Ring D ruht, ein furzes, vorn ausgezogenes und gebogenes Blasröhrchen b und ein weiteres gezogenes Glasröhrchen e mit Korfftopfen. Erhist wird mittels der Spirituslampe H.

¹⁾ Seifenfabrifant 1904, E. 370.

Die Fettsäurebestimmung erfolgt in der Weise, daß man zunächst auf einer geeigneten Wage den Erlenmeyer-Rolben tariert und in densselben genau 25 g der zu untersuchenden Seise hineinwiegt. Feste Seisen schneidet man zuvor in kleine, schmale Streisen, Schmierseise gibt man unter Zuhülsenahme eines Glasstabes in den Kolben und gepulverte Seisenpräparate mittels eines kleinen Spatels oder Lössels. Sodann gießt man etwa 100 com einer ca. 10prozentigen Schweselssäure in den Kolben, sest ihn auf das Drahtnes des Ringes B, bessessigt ihn in der Klemme C und erhist mit der Spiritusssamme so



lange, bis die vollständig klare Fettsäure auf dem sauren Waster schwimmt. Ist in dieser Beise die Zerlegung der Seise unter Absicheidung der Fettsäure beendigt, so fügt man das Rohr b an a an, sett das Rohr c mit dem Stopsen auf den Kolben auf und saugt mit dem Munde an c einige Malc kurz an, um ein etwa im Rohr a bestindliches Fetttröpschen in den Kolben zurückzuziehen, oder man saugt durch b etwas warmes Wasser aus einem Becherglas in den Kolben, wodurch das Fetttröpschen gleichsalls in den Kolben zurückzeholt

werben tann. Sierauf drudt man die Sauptmenge ber Schwefeliam burch b langiam ab, bis Fettfauretugelden mit im Robr hochzujuing beginnen. Ift in diefer Weise bie Sauptmenge ber Schwefelfaure mt fernt, jo jauat man burch b ca. 150 cem Baffer in ben Kolben m warmt etwas und majcht burch zeitweises Schütteln Die Fertjaure aus Ift biefe Operation beendigt, fo entfernt man ben Robranfas b und das Rohr c, verbindet den Gummischlauch des Trichters G mit Nobes und gibt bem oberen Rand bes Trichters eine folche Sobe, bag at etwas unterhalb des oberen Randes des nunmehr gleichiglls augesehten und vorher gewogenen Inlinders F zu steben fommt. Dies durch wird die Möglichkeit des Aberlaufens des Inlinders vermieder Danach füllt man den Erlenmeger-Rolben burch ben Trichter 6 mil warmem Baffer weiter an, bis die Fettfaure vollstandig in be Rylinder F hineingedruckt ift. Man überlagt barauf ben Apparat ir lange ber Rube, bis die Gettfaure im Bylinder erftarrt ift. Colle die Ratur der Fettfauren, wie g. B. bei Schmierfeifen Dies oft der Fall ift, berart fein, daß fie nicht bei Zimmertemperatur gu einer festen Maffe erstarren, jo fügt man vor dem Auffegen bes Inlinders 5 g Paraffin ober Stearinfaure hingu. Ift die Fettfaure erfaut, fr nimmt man den Rolben mit Inlinder und Trichter vom Statio for itellt ihn auf den Tifch und legt den Trichter umgefehrt in ein Bedat glas. Alsbann luftet man ben Zylinder ein wenig, um ein Ablaum bes barin befindlichen Baffers durch Luftzutritt zu ermöglichen bindurch wird jede Unfauberfeit vermieden. Ift bas Waffer aus be Inlinder ausgetreten, fo bebt man ihn ab, trodnet bie Innenflade und die untere Fläche des Fettluchens durch schwaches Betupfen un Filtrierpapier und bringt ben Bolinder erneut gur Bagung.

Die Berechung des Fettsäuregehaltes des untersuchten Produkte gestaltet sich in einsacher Weise wie solgt: Nehmen wir an, daß das Gewicht des leeren Jylinders 23,67 g betrug und nach Anssahrum der Analyse bei Anwendung von 25 g Substanz 39,38 g wog. beträgt der Prozentgehalt des untersuchten Broduktes an ich säure (39,38—23,67) × 4 = 15,71 × 4 = 64,84 % Fettsäure oder 62,84 × 0,967 = 60,77 % Fettsäureansydrid. Hat man 5 % Barans oder Stearin zugesetzt, so sind diese selbswerständlich vor der Multwistation mit 4 abzuziehen.

Bu beachten ist, daß der Fettsäuregehalt leicht zu niedrig gesunder wird, wenn, wie dies bei Kolos- und Balmkernölsettsäure der Jall ist, flüchtige Fettsäuren zugegen sind, indem eine Beriluchtigung ber selben beim Trocknen in höherer Temperatur erfolgt. Auch enthalten die genannten wasserlösliche Fettsäuren, die in der sauren Alkalisalz-Lösung gelöst bleiben. Enthält das Fettsäuregemisch ungesättigte Fettssäuren, so können diese beim Trocknen oppdiert werden.

Wie schon erwähnt, fällt die Bestimmung des Fettsäuregehalts von Seifen, die aus Rokosol oder Palmkernol oder unter Mitverwendung dieser Fette hergestellt sind, zu niedrig aus, weil beim Trocknen der abgeschiedenen Fettfäuren bei 100° C. sich ein erheblicher Teil der Rofosöls und Balmkernölfettsäuren verflüchtigt. hefelmann und Steiner haben 3. B. festgestellt, daß bei einer Rokosseife mit 65% Fettfäuregehalt nach eirea vierstündigem Trodnen der Fettsäuren bei 100° C. nur noch 431/2, 0/0 Fettsäuregehalt gefunden murde. Gleichzeitig hatte die vierstündige Erhipung der Fettfäuren ein Sinken der Säurezahl von 257,2 auf 205,6 bewirkt, wodurch der Beweis erbracht ist, daß fast die ganzen Fettsäuren von niederem Molekulargewicht bei 100° C. sich verflüchtigen. Die eben genannten Chemiter haben deshalb vorgeschlagen, statt der Fettsäuren die Kaliseifen zur Wägung zu bringen. Anders verfährt Franz Goldschmidt1): Aus einem groken Stud Seife werden, wie üblich, die Fettfäuren abgeschieden und ausgewaschen. Die isolierte Fettsäure wird mit wasserfreiem Natriumsulfat, das sich als vorzügliches Trocknungsmittel bewährt, versetzt und über Nacht stehen gelassen. Dies geschieht bei Zimmertemperatur, da oberhalb 35° C. das Sulfat das aufgenommene Wasser nicht mehr festzuhalten vermag, sondern es wieder abgibt. Sind die Fettsäuren daher bei gewöhnlicher Temperatur fest, so muß man sich in der Beise helfen, daß man sie in Ather löst und die ätherische Lösung mit Natriumsulfat trocknet. Nach genügend langem Stehen wird die Fettsäure resp. ihre ätherische Lösung durch ein trockenes Filter filtriert, gegebenenfalls der Ather in einem Wasserbade von 45 bis 50° C. verdunstet, einer Temperatur, bei der sich die niederen Fettsäuren noch nicht ver= flüchtigen. Man hat dann ohne Erhitung eine wirklich trockenc, unverändert gebliebene Fettfäure, beren Säurezahl also nicht burch Berdunftung der Fettfäuren von niedrigem Molekulargewicht herabgedrückt ift. Bon den auf diese Beije bergestellten Fettsäuren werden 2 g abgewogen und an ihnen die Säurezahl in üblicher Beise be= stimmt. Bur eigentlichen Analyse selbst wird die Seife in Baffer ge= lost, im Scheidetrichter zerset und die Fettjäure mit Ather aus-

¹⁾ Seifenfabrifant 1904, G. 201.

geschüttelt. Nach zweimaligem Waschen mit Wasser wird die Atherslösung in ein Erlenmeyer-Rölbchen gelassen, ungefähr mit dem reichlichen gleichen Bolumen Alkohol nachgespült und darauf mit halbs normaler wässeriger Lauge titriert. Da durch den Borversuch bekannt ist, wieviel Alkali einem Gramm Fettsäure entspricht, so entspricht die Titration unmittelbar dem Fettsäuregehalt der Seise. Anzuraten ist, durch einen Parallelversuch den Alkaliverbrauch des als Lösungsmittel verwandten Alkoholäthers festzustellen und bei der eigentlichen Titration das zur Neutralisierung des Lösungsmittels verbrauchte Bolumen Alkalilauge in Abzug zu bringen.

Um zu bestimmen, ob eine Seife unverseistes Fett enthält, mischt man sie sein gepulvert mit Sand, trocknet bei 100° C. und zieht dann mit Petroläther aus. Der nach dem Verdunsten des letteren verbleibende Rückstand kann aus Neutralsett oder aus Kohlenwassersteiten Fette schon Mineralöle enthielten oder der Seise selhst Kohlenwasserstoffe beigemischt waren. Den nach dem Verdunsten des Petroläthers verbleibenden Rückstand hat man auf seine Verseisbarkeit zu prüsen und so seine Natur seltzustellen. Die Angabe, welche häusig gemacht wird, daß freies Fett durch den Griff angezeigt werde, indem die Seise sich settig ansühle, ist nicht zutressend, da auch neutrale Kemseisen, d. B. solche, bei deren Bereitung Baunwollsaatöl mit verwandt wurde, diesen settigen Griff ebenfalls haben können.

Die Frage, aus welchen Fetten eine Seise dargestellt ift, ist sür den Chemiker sehr schwer, häusig gar nicht zu beantworten. Anhaltspunkte lassen sich durch Bestimmung des Schmelzpunktes, der Berseisungszahl und der Jodzahl der ausgeschiedenen Fettsäuren gewinnen. Zu diesen Bestimmungen darf man natürlich nicht die von der Fettsäurebestimmung herrührenden seiten Säuren benutzen, wenn denselben Wachs oder Stearinsäure beigemischt war. Man muß in diesem Falle eine weitere Menge Seise mit Säure zerlegen. An den so gewonnenen setten Säuren bestimmt man den Schmelzpunkt, die Verseisungszahl und die Jodzahl nach den früher angegebenen Methoden.).

Bestimmung des barzes. Db eine Seife Harz enthält, ist mein an ihrer Farbe und an ihrem Geruch zu erkennen. Sicher nachweisen lassen sich bie Parzsäuren durch die Liebermann=Storchiche

¹⁾ Bgl. 2. 77 und 78.

Reaktion. Die durch Säuren aus der Seife abgeschiedenen Fettssäuren werden in Essigläureanhydrid gelöst und die Lösung abgekühlt. Sodann gibt man vorsichtig Schweselsäure von 1,53 spezisischem Gewicht zur Lösung. Bei Anwesenheit der geringsten Mengen von Harzsäure tritt eine rötlich-violette Farbe auf; ist die Lösung warm, so versschwindet diese Farbe sast soson, indem sie in ein gelbliches Braun übergeht. Fettsäuren geben die violette Farbe nicht; jedoch ist zu beachten, daß Cholesterin, das eine ähnliche Farbenreaktion mit Schweselsäure und Essigläureanhydrid gibt, sich in dem Fettsäuregemisch vorsinden kann. In diesem Falle muß das Cholesterin, bevor man zur Abscheidung der Fettsäuren schreitet, durch Ausschütteln der Seisenslösung mit Ather entsernt werden.

Die quantitative Bestimmung des Sarges neben Rettfauren hat von jeher ben Chemikern viele Schwierigkeiten gemacht. Die bazu früher vielfach empfohlene Methode von Gladding, welche auf der Löslichkeit des harzsauren Silbers und der Unlöslichkeit des fettsauren Silbers in Atheralkohol beruht, ist inzwischen als zu un= zuverläffig verworfen worden. Buverläffiger als die Bladdingiche Methode ist die von Twitchell, welche darauf beruht, daß die Kettfauren bei Einwirkung von Salzfauregas auf ihre alkoholische Lösung in den Athylester übergeben, mabrend Sarzfäuren unter den gleichen Umständen sich nicht andern. Die Ausführung ist die folgende: 2 bis 3 g des Gemisches von Sarge und Fettfäuren werden in dem zehnfachen Volumen absoluten Alkohols gelöft und ein mäßiger Strom von trockenem Salzfäuregas eingeleitet. Inzwischen wird aut gefühlt und die Temperatur unter 20° C. gehalten. Amecmäkig wird ein Stud Eis in bas Ruhlmaffer gegeben. Anfangs wird bas Salgfäuregas raich absorbiert; nach Berlauf von ca. 3/4 Stunden scheiben fich die gebildeten Efter an der Oberfläche ab, und die weitere Absorption des Salzsäuregases hört auf. Der Rolben wird jest aus bem Rühlwaffer herausgenommen, eine halbe Stunde fteben gelaffen, ber Inhalt mit dem Sfachen Volumen Baffer verdunnt und gefocht, bis die saure Lösung klar geworden ist. Die Bestimmung der Bargfäuren kann entweder auf gewichtsanalytischem oder auf maganalytischem Bege erfolgen.

Um gewichtsanalytisch zu bestimmen, wird der Inhalt des Kolbens nach Zusat von etwas Petroläther in einen Scheidetrichter gebracht, mit Petroläther nachgespült, die saure Lösung abgezogen und die Petrolätherschicht, deren Volumen etwa 50 ccm betragen soll, mit Wasser gewaschen und mit einer Lösung von 5 g Apkali in 5 ce Alltohol und 50 cem Basser ausgeschüttelt. Das Harz wird verlend die Seise bleibt in wässeriger Lösung, und es tritt vollständige Tremung der beiden Schichten ein. Die Lösung der Harzseisen wird dann abgelassen und zur Vermeidung von Verlusten die Petrolätherschicht werst wiederholt mit einem überschuße verdünnter Alkalikösung und zulet mit Basser gewaschen. Die Harzseisenlösung wird mit verdünnte Salzsäure zerlegt, die Harzsäuren in Ather gelöst und nach dem Abdestillieren des Athers bei 100°C. getrocknet und gewogen.

Um auf maßanalytischem Wege das Harz zu bestimmen, wird der Inhalt des Kolbens in einen Scheidetrichter gebracht, mit etwa 75 om Ather versetzt und durchgeschüttelt. Die saure wässerige Lösung wid dann abgelassen, die Atherschicht mit Wasser bis zum Berschwinder der sauren Reaktion auf Lackmuspapier gewaschen und nach Kust von 50 eem Alkohol mit ½ Rormal-Apkalilösung unter Berwendung von Phenolphtalein als Indikator titriert. Dierbei bleiben die Kabläureester unberührt, und die Harzsäuren werden unter Annahme von Agnivalents von 346 berechnet.

And die Reinligte bes Twitchelliden Berfahrens find bine gam zuverlässigen, worauf Lewkowitsch und andere hingewiesen baben mit was auch wir felbft zu erfahren Belegenheit hatten. Die Wehlerquellm liegen nach D. Solde 1) in teilweifer Richtveresterung ber Tettlauen in ben unverfeifbaren Bestandteilen bes Barges, in ber Loslichfeit von Sarzbestandteilen in fauren mäfferigen Fluffigfeiten und in Beftande teilen bes Barges, welche in der Kalte burch verdunnte Laugen mot titrierbar, fondern erft beim Rochen mit ftarferen Laugen verfenbu find. Er hat deshalb in Gemeinschaft mit 3. Marcuffon ein neues Berfahren zur quantitativen Sarzbestimmung ausgearbeitet, das au einer Kombingtion ber Dethoden von Twitchell und Bfabbine beruht, indem gunachst durch Beresterung ber Fettsauren nach Twitdell beren Sauptmenge beseitigt und bie abgeschiedenen Sargfauren pom größten Teil ber nicht verefterten Gettfauren nach Gladbing befrich werben. Die Ausführung ift die folgende: Man wiegt von ber zu unter suchenben Geife soviel ab, daß die Menge ungefahr 5 g Gettfaure me ichließlich Barg (Gewicht a) enthalt, und tocht dies mit 50 ccm attobolidat Kalilojung 1/. Stunde am Rudflugfühler. Die alfalifche Lojung wat eingebampft, ber Rudftand mit Baffer aufgenommen und mit End

¹⁾ Aus d. Mitteil. aus d. Agl. Technischen Bersuchsanstalten burch Seisensaben 1902, S. 760.

faure zerfett. - Bei Geifen, welche fein Neutralfett enthalten, fann man die abgewogene Menge Seife unmittelbar, ohne vorhergehendes Rochen mit alkoholischem Rali burch Salzfäure zuseten. - Die abgeschiedenen Fettsäuren gieht man mit Ather aus, neutralifiert Die faure Lojung, bampft auf etwa 25 cem ein, fauert mit verdünnter Salzfaure an und athert erichopfend aus. Aus den gesamten atherischen Auszügen wird bas Losungsmittel abbestilliert. Die zuruckgebliebenen Wettfäuren löft man in 50 ccm absolutem Alkohol und vereftert fie burch Einleiten eines maßig ftarten Stromes von Salgauregas bei einer + 10 ° C. nicht übersteigenden Temperatur. — Die Kühlung hat burch Eiswasser zu erfolgen. — Rach Beendigung der 1 bis 2 Stunden dauernden Berefterung läßt man das Kölbchen noch 1/2 Stunde bei Zimmerwärme ftehen, fpult den Inhalt mit ber fünffachen Menge Baffer in einen großen Erlenmener-Rolben und tocht etwa 1/4 Stunde am Rückflußfühler. Die erfaltete Fluffigfeit schüttelt man im Scheibetrichter erst mit 100 ccm, dann noch einigemal mit je 50 ccm Athylather 1) aus, bis keine farbenden Bestandteile mehr ausgezogen werden, dampft bie mässerige Flüssigfeit nach vorherigem Neutralisieren mit Alfohol auf etwa 50 cem ein, säuert an und schüttelt mehrfach mit je 25 cem Ather bis zum Farbloswerden der Atherschicht aus, um die leicht loslichen Bestandteile des Harzes noch zu gewinnen. Die vereinigten ätherischen Auszuge werden mit ca. 50 ccm Kalilauge (10 g Rali, 10 g Alfohol, 100 cem Baffer) ausgeschüttelt. Die zwijchen Ather und Kalilauge auftretende braune, in Baffer lösliche Zwischenschicht läßt man mit der Kalilauge ab. Sie enthält einen erheblichen Teil ber Bargfeifen, die in der Lauge ichwer löslich find. Allsdann wird bie Atherschicht zunächst mit Baffer gut gewaschen2), weil in biefem Die Harzseifen aut löslich sind, hierauf noch zweimal mit je 10 cem Ralilange und ichlieflich wieder mit Baffer ausgeschüttelt, bis letteres farblos bleibt. Die vereinigten mafferig-alkalischen Auszuge werden mit 50 cem Ather behufs Entfernung mechanisch anhaftender Efteranteile geschüttelt. Die abgehobene Atherschicht schüttelt man nochmals mit 5 cem Kalilauge burch und vereinigt lettere mit ber Sauptmenge

¹⁾ In Ather sich abscheidende duntse Drysauren löst man nach dem Abtassen des Athers in wenig Alfohol und fügt die entstandene Lösung der Atherlösung zu.

²⁾ Diese Waschung nuß in einzelnen Fällen, z. B. bei Gegenwart von Tranfäuren und viel Kolophonium, ziemlich häufig wiederholt werden, bis das Wasser fardlos ist.

der alkalischen Auszüge. Die vereinigten alkalischen Auszuge sauen man an und schüttelt bis zur Erschöpfung mit je 50 cem Aiber mis Die saure Lösung wird neutralisiert, möglichst weit eingedampst, ausgesauert und wieder mit Ather ausgezogen. Die gesamten über auszüge werden vereinigt, mit 20 eem Wasser gewaschen und dam vom Lösungsmittel durch Abdestillieren befreit. Die so erhalten, noch durch nicht veresterte Fettsäuren verunreinigten Harzsäuren werden nach Abdampsen der Atherreste in tarierter Glasschale auf dem Wassebad (nötigensalls unter Zugabe von wenig absolutem Altohol we Entsernung von Wasser) gewogen.

Bur weiteren Bearbeitung werden etwa 0,4 bis 0,6 g ber it erhaltenen Säuren (Gewicht b) in einem mit eingeschliffenem Glabitopfen versehenen, 100 cem sassenden Meßzylinder in 20 cem Poprozentigem Alkohol gelöst. Hat man weniger Säuren erhalten, is werden die nachfolgend angegebenen Mengenverhältnisse der Alkohol-Äthermischung dementsprechend geändert. Bei größeren Mengen der Säuren löst man das gesamte erhaltene Produkt in soviel Poprozentigem Alkohol, daß 20 cem der Lösung, die dann zur weiterm Uktrosuchung mittels Pipette entnommen werden, etwa 0,5 g Säure enthalten

Die, wie oben beschrieben, bergestellte Lojung wird in einen 100 cem faffenden Defignlinder mit einem Tropfen Phenolobialita lofung (bei febr buntlen Lofungen nimmt man 2 bis 3 Troph-Alfaliblau 6b) und foviel Tropien einer fonzentrierten mafferiga Natronlauge (1 Teil NaOH, 2 Teile H.O) unter lebhaftem Bewege der Aluffigfeit verfest, daß lettere eben alfalifch reagiert. Den let verschlossenen Inlinder erwarmt man turge Beit im Bafferbade Sierauf lagt man abfühlen, bringt mit Ather auf 100 cem, ichuttel durch, fügt 1 g gepulvertes und getrodnetes Gilbernitrat ju und icuttelt 15 bis 20 Minuten behufs überführung ber Gaure in te Silberialge. Sat fich ber aus fettfaurem Silberornd beitebende Mieden ichlag gut abgesett (nötigenfalls muß man über Racht fteben laffen. io gießt man in einer Pipette etwa 70 ccm ber Fluffigfeit in einen zweiten, 100 cem faffenden Bulinder ab, notigenfalls unter Rubilfo nahme eines Faltenfilters. Diesen Teil ichuttelt man mit 20 co verdünnter Salzfäure (1 Teil kongentrierter Salzfäure, 2 Teile Baffett gut burch, hebt die Atherschicht ab und schüttelt die mafferige Alume feit noch zweimal mit je 20 ccm Ather aus.

Die vereinigten atherischen Auszuge werben mit etwa 20 cem Baffer gur Entfernung ber Salzfaure burchgeschüttelt, vom Baffer

getrennt, in ein Kölbchen filtriert und von der Hauptmenge des Athers durch Destillation befreit. Der Rückstand, etwa 10 ccm, wird in ein gewogenes Schälchen gespült und eingedampft, endlich durch kurzes Erhipen auf 110 bis 115° C. (bis eben zur Klarslüssigkeit) von Feuchtigkeit und anhaftendem Lösungsmittel befreit.

Das Gewicht c des Rückstandes rechnet man auf die gesamte zum Gladdingschen Prozeß verwandte Säuremenge b um, d. h. es sind bei Verwendung von 70 ccm Alkohol-Atherlösung für vorsichende Versuche 100 ccm

$$d = \frac{c \ 100}{70} g \ Harzsäure$$

vorhanden gewesen. Der so gesundene Wert d ergibt den Gehalt an Harziäuren in den nach Twitchell erhaltenen Säuremengen, sowie in der ursprünglich angewandten Probenmenge entweder unmittelbar oder durch einsache Umrechnung. Aus d ergibt sich die Prozentsmenge e an Harzsäuren in der ursprünglich angewandten Substanzwie folgt:

$$e = \frac{d 100}{a}.$$

Bon der erhaltenen Wenge Harzsäure e, die immer noch geringe Wengen Fettsäure enthält, ist als mittlere Korrektur $0.4^{\circ}/_{\circ}$ in Abzug zu bringen.

Der unverseisbare Anteil des Kolophoniums wird, wenn die wie vorstehend ermittelte Harzmenge unter 20% beträgt, durch die Korrektur + 8%, auf die gefundenen Harzmengen bezogen, berücksichtigt. Sind also nach Vorstehendem e-0,4%, Harzsäure gefunden, so berechnet sich der mittlere Harzgehalt f nach solgender Gleichung:

$$f = \frac{100 (e - 0.4)}{92}$$
.

Um auch bei Gegenwart von über 20% Harzsäure die unversieifbaren Stoffe direkt zu bestimmen, wird die wie vorstehend erhaltene ätherische Lösung der Ester nach vollständiger Beseitigung der Harzssäure mit 25 ccm normaler alkoholischer Kalilauge verseift. Die Seisenslöung wird mit 150 ccm Wasser versetz und mit je 150 ccm Ather zweimal ausgezogen. Die Hauptmenge des Athers wird abdestilliert,

¹⁾ Holbe und Marcuffon fanden in einem amerikanischen Harze 8% unwerseifbare Anteile; Die sonstigen Angaben schwanten zwischen 5 und 15%.
Deite, Eetsenfabritation. I. 3. Aust.

der Rest bei Zimmerwarme (bei höherer Temperatur gehen staden Stoffe sort) abgedunstet. Der hinterbleibende ölige Ruchstand entitt nur noch geringe Mengen saurer Seise. Diese wird durch Behandelmit wenig altoholischem Kali, langsames Berdampsen des Allebet und Aufnahme mit Petroläther entsernt. Das Gewicht des so gereinigten unverseisbaren Rüchtandes wird auf 100 Teile der answandten Substanzmenge berechnet und zu der gesundenen Menge derafäuren e-0,4 hinzugezählt.

Sat man in Geifen, welche unverfeifbare Dle enthalten, San ju bestimmen, fo wird bie Menge ber abzumagenden Brobe bereit bemeffen, daß bas Bewicht ber fpater abzuscheibenden Wettsaure om 5 g beträgt. Die Probe wird unter Bufas von tiophenfreiem Boul verseift. Mus ber Seifenlofung werben die unverfeifbaren Stoffe aus dem Berfahren von Spit und Soenig ausgegogen 1). Sie wird in einen Schridetrichter gebracht, bas Kölbchen, in welchen fie fich be fand, mit 50prozentigem Alfohol und bann mit ca. 50 cem Bent ather (bis 50° C. fiebend) ausgespull, ber Inhalt Des Scheibelrichter fraftig durchgeschüttelt und barauf ber Rube überlaffen; ber Betolather trennt fich raich und icharf von ber altoholischen Seifenloums Lettere wird abgelaffen, der Betrolather mit je 10 bis 16 een 50prozentigem Alfohol zweis bis breimal gewaschen und bie alfoholische Bajchfluffigfeiten mit ber urfprünglichen Seifenlofung vereinigt. 201 Ausschütteln der alfoholischen Seifenlofinna mit Betrolather wied is oft wiederholt, bis der Betrolather auf Bapier teinen Vettfled band laßt. Jeder der Betrolatherauszuge wird zur Entfernung ber german Mengen aufgenommener Seife mit 50prozentigem Alfohol gewafter In den meiften Fallen genugen brei Ausschüttelungen mit Betrolant. die verbleibende Lojung von Sarz und Fettseisen wird nach ber obn gegebenen Borfchrift weiter verarbeitet. Genaue gewichtsanalowie Bestimmung der unverseifbaren Barzbestandteile neben ben unversei baren Olen ift in biefem Falle nicht immer möglich, weshalb bolbe und Marcuffon den mittleren Bert von 8%, gu der geinndems Menge der Hargfäure bingugablen.

Bestimmung der Alkalien. Das Alkalimetall einer Seife in Ralium ober Natrium ober ein Gemenge beider. Um die An bei Alkalis zu bestimmen, scheidet man aus einer Seisenlösung die seiner Säuren ab und prüft sie mit alkolischer Platinchloridlösung, weich

^{1) 3.} j. angew. Chemie 1891, E. 565.

bei Gegenwart von Kali einen gelben Nieberschlag erzeugt. Die Mengenbestimmung ber Alfalien erfolgt, wenn nur eins berfelben zugegen ift, auf alkalimetrischem Bege. Man zerlegt bie Seife durch überschüssige Rormaljaure, lagt die fetten Sauren fich abicheiden und bestimmt durch Zurücktitrieren mit faustischem Alfali die Menge der überschüssig zugesetten Gaure. Die Differeng gibt die gur Reutralisation bes Alfali der Seife verwandte Saure und baraus die Menge des Alfali selbst. Sollte die Zerlegung durch die Säure nicht leicht genug von ftatten geben, fo fest man etwas Beingeist zu, wodurch die Seife sich loft und leichter zerlegbar wird. Erwärmen oder gar Rochen ift zu unterlaffen. - Wir lofen g. B. 25 g Rern= seife in beißem Baffer, fügen 55 ccm Normalfäure bingu, erwärmen zur Ausscheidung der Fettsäure und laffen erkalten. Rach dem Erfalten und Filtrieren werden die auf dem Filter verbleibenden Fett= fauren noch mit beißem Baffer nachgewaschen.

Das Filtrat wird mit Normalnatronlange zurücktitriert, wobei Methylorange zwecknäßig als Judikator verwandt wird. Hierbei sollen 4 ccm Normallange erforderlich gewesen sein, so sind zur Bindung des in 25 g Seise enthalten gewesenen Alkali 51 ccm Normalsäure gebraucht, also von 100 g Seise 204 ccm. Da 1 ccm Normalsäure 0,031 Natriumoryd entspricht, enthielten 100 g Seise = 204 × 0,031 = 6,324 Na. O.

Man berechnet bei harten Seisen gewöhnlich das Alkali auf Natriumoryd, Na2O; bei Schmierseisen auf Kaliumoryd, K2O, unbefümmert darum, daß harte Seisen zuweilen auch Kali und die Schmierseisen in den meisten Fällen auch Natron enthalten. Will man die Menge beider Alkalien seststellen, so bestimmt man in einer Probe das Gesamtsalkali alkalimetrisch; eine zweite Probe zerlegt man mit Salzsäure und bestimmt in der Lösung mit Platinchlorid das Kali. Aus dem gesundenen Kali und dem Gesamtalkali berechnet man das Natron.

Ob eine Seise freies Alkali enthält, erkennt man durch Zusatz von etwas Phenolphtalein zu ihrer alkoholischen Lösung, wobei Rotfärbung, serner indem man eine frische Schnittsläche mit Dueckssilberchloridlösung, wonach Gelbsärbung eintritt, oder mit salpeterssaurem Quecksilberorydul, welches eine schwarze Färbung gibt, betupft. Die Reaktion mit Quecksilberchlorid ist jedoch ziemlich unsicher. Sie tritt nicht ein, wenn die Seise bei geringem Gehalt an kaustischem oder kohlensaurem Alkali noch Chlorkalium oder Chlornatrium entshält. Hat man eine trockene Seise zur Untersuchung, so tritt nach

bem Betupfen einer frischen Schnittsläche der Seife mit alfoholischen Phenolphtaleinlösung nur dann Rotfärbung ein, wenn die Seise freies Ühnatron enthält; ist sie feucht, kann die rote Färbung auch durch kohlensaures, kieselsaures oder borsaures Alkali hervorgerufen sein.

Um die Menge des unverseiften Alfalis zu bestimmen, löst man 5 bis 10 g Seise in säurefreiem Alkohol, siltriert und wäscht mit Alkohol gut aus. Das Filtrat titriert man mit $^{1}/_{10}$ Kormalschwefelsäure unter Anwendung von Phenolphtalein als Indisam bis zur Entfärbung und sindet so den Gehalt an freiem kausischen Natron. Den auf dem Filter gesammelten Rückstand wäscht man mehrmals mit Wasser aus, titriert die Lösung mit $^{1}/_{10}$ Normalsam, indem man Methylorange als Indisator verwendet, und ermittelt so die Wenge des kohlensauren Alkalis.

Um den Gehalt an freieni Anatron neben Karbonat genau p ermitteln, verfahren 28m. Waltke & Co.1) wie folgt: 5 g frijde Seife werden in einem Erlenmenerschen Rolben mit ca. 75 ccm 26 kohol auf dem Wasserbade gelöst. Der Rolben wird mit einem gut ichließenden, durchbohrten Rort versehen, in deffen Offnung eine mit Natronkalk gefüllte, nach unten gebogene Rugelröhre besestigt ift Durch diese Vorsichtsmaßregel wird einem Karbonisieren durch die Roblenfäure der Luft vorgebeugt. Die alfoholische Seifenlösung wird burch das in der Seife enthaltene Baffer jo wenig verdunnt, das ein Auflösen von Karbonat nicht möglich ist. Hierauf wird in einem Dampftrockenschrank so schnell wie möglich filtriert, der Giller mehrmals mit heißem absoluten Alkohol ausgewaschen und in dem Filtrat das Üpnatron durch Filtration mit 1/10 Normalschweselsaum unter Benutung von Phenolphtalein als Inditator bestimmt. bas tohlensaure Natron enthaltenden Filterrückstand behandelt man mit Wasser und titriert die wässerige Lösung ebenfalls mit 1/10 Row malschwefelsäure. Man wendet hierbei Methylorange als Inditator an, weil man mit diesem, das von freier Roblenfäure nicht angegriffen wird, in der Kälte titrieren kann, und namentlich auch deshalb, weil der Filtrierrückstand noch etwas Seife enthalt. Be nutt man Phenolphtalein als Inditator, fo ift ein übertitrieren mit darauffolgendem Rochen unbedingt nötig, um dann durch Zurud titrieren die Bestimmung zu vollenden. Da jedoch bei dieser Opera

¹⁾ Seifenfabritant 1897, E. 186.

tion die geringe Menge Seife, welche sich noch auf dem Filter befand, in ihre Komponenten zerlegt wird, so können namentlich bei
einem sehr geringen Karbonatgehalte der Seisen durch das dabei frei
werdende verseifte Alkali oft wesentliche Fehler entstehen.

Das gebundene Alkali ermittelt man, indem man von dem Gesamtalkaligehalt das gefundene freie Alkali, kaustisches und kohlensaures, abzieht.

Rachweis von Füllungsmitteln. Die Füllungsmittel für Seisen bestehen teils in wasserlöslichen Salzen, namentlich Chlorkalium, Chlornatrium, schwefelsaurem Kali, schwefelsaurem Natron, kohlensauren Alkalien und Wasserglas, und in im Wasser unlöslichen Mineralsubstanzen, wie Talk, Schwerspath, Rieselguhr 2c., und in organischen Substanzen, namentlich Kartoffelmehl. Zur Ermittelung von Beimengungen löst man die seingeschnittene Seise in der 8 bis 10fachen Menge 90prozentigen Alkohols durch mäßiges Erwärmen auf dem Wasserbade, siltriert, wäscht den Rückstand mit Alkohol, trocknet bei 100°C. und wägt ihn. Ganz ohne Rückstand sind nur die mit Hilfe von Sprit hergestellten Transparentseisen in Alkohol löslich.

Der Rückstand, welchen gefüllte Seisen hinterlassen, ist sehr besteutend. Es können darin enthalten sein: 1. in Wasser lösliche Salze, besonders die Chloride, Sulfate und Karbonate der Alkalien, serner Wasserglas, Borag usw., 2. in Wasser unlösliche Mineralsubstanzen, wie Kreide, Ton, Kalk, Kieselguhr usw., 3. organische Substanzen, besonders Stärke, Leim, Pflanzenschleim.

Um kohlensaures, kieselsaures und borsaures Alkali zu ermitteln, wird der Rückstand mit kaltem Wasser extrahiert. In einem Teil der absiltrierten Lösung wird das an Kohlensaure, Kieselsaure und Borsaure gebundene Alkali durch Titration mit Salzsaure unter Benutung von Methylorange als Indikator bestimmt. In der Flüssigseitet kann man weiter nach dem Ansäuern mit Salzsäure etwa vorshandene, aus Wasserglas stammende Kieselsäure durch Eindampsen absicheiden. Das nach Abscheidung der Kieselsäure erhaltene Filtrat kann man zur Prüsung auf Borsäure verwenden, indem man einen damit beseuchteten Streisen Eurcumapapier in mäßiger Wärme trocknet. Die wässerige Lösung der Borsäure hat die charakteristische Eigenschaft, daß sie auf Curcumapapier, selbst wenn sie mit Salzsäure angesäuert ist, beim Abdunsten einen braunroten Fleck erzeugt, der beim Betupsen mit Ammoniak in schwarzblau übergeht.

Enthält der in Altohol unlösliche Rückstand der Seife neben Soda noch Borar oder Wasserglas, so kann man mit einem Teil desselben zur Ermittlung der Sodamenge eine Kohlensäurebestimmung vornehmen.

Wasserglas kann man auch in der Weise ermitteln, wenn auch weniger genau, daß man die Seise in Wasser löst und mit einn Säure zersett. Die Fettsäuren schwimmen oben auf, die Kieselsäum sinkt zu Boden oder bleibt in der Flüssigkeit suspendiert. Sie wird durch Absiltrieren gesammelt, gewaschen, getrocknet, geglüht und gewogen und nach Waltke¹) auf das Silska Na₂Si₄O₉ umgerechnet²1.

Nehmen wir an, daß wir auf diese Weise in 5 g Seisenpulva 0,5 g Kieselsäureanhydrid ($\mathrm{SiO_2}$) gefunden haben, so enthalten $100\,\mathrm{g}$ des Pulvers $10\,\mathrm{g}\,\mathrm{SiO_2}$. Da das Lquivalentgewicht von $\mathrm{SiO_2}=60$, das von $4\,\mathrm{SiO_2}$ also $=240\,\mathrm{und}$ von $\mathrm{Na_2Si_4O_9}=302$, so sinden wir den Wasserglasgehalt aus den ermittelten $\mathrm{SiO_2}$ durch die Gleichung: $240:302=10:\mathrm{x},\ \mathrm{x}=12,5\,^0/_0$.

Bei Gegenwart von Natriumfarbonat, Natriumfilikat und Natriumborat nebeneinander erfolgt nach Waltke die quantitative Bestimmung aller drei Verbindungen in folgender Weise: Der alkoholunlösliche Anteil von 5 bis 10 g der Probe wird bei 150°C. dis zur Gewichtskonstanz getrocknet und gewogen. In einem Teile des Nückstandes wird eine direkte Kohlensäurebestimmung ausgeführt und in dem Reite durch Abdampsen mit Salzsäure die Kieselsäure ausgeschieden. Das Filtrat von der letzteren wird zur Bestimmung des Gesamtnatronsals Natriumflorid oder Natriumsulsat verwandt. Die dem Natriumkfarbonat und Silikat entsprechende Menge Natron wird von der Gesamtnatronmenge abgezogen und der Rest Natron aus Natriumsborat umgerechnet. Waren neben den erwähnten drei Salzen aus noch Chlornatrium und Natriumsulsat zugegen, so sind bei der Berrechnung der Natriumborate auch die Mengen dieser zu berückschigen

Zur Bestimmung von Chlornatrium und Glaubersalz bestimmt man in Teilen des Wasserauszugs des in Alkohol unlöslichen Rückstandes der Seise Chlor und Schweselsaure durch Fällen mu Silbernitrat bezw. Chlorbaryum. Nach Horn³) wird der Chlors und

¹⁾ Chemifer=Zeitung 1896, G. 20.

²⁾ Das gewöhnliche Basserglas (Natriumsilitat) hat die Zusammeniepung Na2SiO3: das jest von den Basserglassabriten den Seisenfadriten gelieserte Basserglas in viel tieselsäurereicher und entspricht der Formel Na2Si4O3.

⁴⁾ Benedift=Miger, Analyse der Fette und Bachsarten, 4. Aufl., Bet.::1903, 3. 339.

damit auch der Chlornatriumgehalt weit genauer bestimmt, wenn man die Seife in Wasser löst, die Fettsäure mit verdünnter Salpetersäure abscheidet und das Filtrat mit Silbernitrat fällt. Zur Bestimmung der Schweselsäure äschert Horn die Seise ein, extrahiert die Asch mit Salzsäure und fällt mit Chlorbaryum.

Den in Wasser unlöslichen Teil bes Rückstandes glüht man zur Zerstörung der organischen Substanzen und kann dann die Asche qualitativ und quantitativ weiter untersuchen.

Was die Ermittlung der organischen Substanzen betrifft, so extrahiert kaltes Wasser aus dem in Alkohol unlöslichen Teile das Dextrin. Aus der mässerigen Lösung kann es durch Alkohol wieder ausgefällt werden. Nimmt man diese Fällung in einem mit einem Glasstade gewogenen Becherglase vor und rührt tüchtig um, so setzt sich das Dextrin vollständig an die Gefähwände an. Man gießt die Flüssigkeit ab, wäscht mit Alkohol, trocknet das Becherglas mit dem Dextrin bei 100° C. und wägt.

Die Gegenwart von Stärke (Kartoffelmehl) in dem in Alkohol unlöslichen Rücktande wird unter dem Mikrostop und durch die Blausfärbung mit Jodlösung erkannt. Ist Stärke vorhanden, so trocknet man den Rückstand nach der Extraktion mit kaltem Wasser bei 100° C., wägt, äschert ein und wägt wieder. Die Differenz gibt annähernd den Gehalt an organischen Substanzen und, falls keine andern vorshanden sind, an Stärke. Oder man kocht den Rückstand zur Umswandlung der Stärke in Zucker unter beständigem Ersat des versdunstenden Wassers mit verdünnter Schweselsaure, neutralisiert die Lösung mit kohlensaurem Baryt, filtriert und bestimmt den Zucker durch Titrieren mit Fehlingscher Lösung.

Dr. Karl Braun²) löst 10 g Seife in einer Porzellanschale in 50 ccm Wasser unter Erwärmen auf und scheibet durch Zusatz von Säure die Fettsäuren ab, läßt erkalten, hebt den Kuchen heraus und sprist mit Wasser sorgsältig ab. Zu dem wässerigen Rückstand sett man 0,5 ccm reine konzentrierte Schweselsäure und kocht etwa eine

¹⁾ Die Fehlingiche Lösung stellt eine Auflösung von Cuprihydroxyd in Seignettesalz (weinsaurem Kali-Ratron) dar. Sie wird bereitet durch Auflösen von 34,639 g kristallisiertem Kupsersulfat in Wasser einerseits und Verdünnen auf genau 500 ccm. andererseits 173 g Seignettesalz und 50 g Ahnatron gelöst zu 500 ccm. Zum Gebrauche werden gleiche Teile gemischt. 1 ccm der sertigen Lösung entspricht 0,005 Zuder.

²⁾ Gang ber quantitativen Seifenanalnse, Berlin 1905, S. 20.

Stunde. Das verdampfende Baffer erganzt man von Zeit zu 3eit und sett abermals 0.5 ccm Schwefelfaure zu und kocht etwa 1 bis 11/2 Stunden weiter. Durch bas Rochen mit der Saure wird die Stärke in Bucker übergeführt, den man burch Titration mit Fehling. icher Lösung bestimmen fann. Man neutralisiert die Fluffigkeit mit Ralilauge und füllt genau auf 200 ccm auf. Hiervon nimmt ma 50 ccm, erhitt in einer Schale jum Rochen und läßt aus eine Bürette Fehlingiche Lösung zufließen. Es wird eine rote Ausscheidung eintreten. Man lakt erkalten und prüft, ob in ber überstehenden Flüssigteit sich Kupfer nachweisen läkt. Dies geschieht in der Beie, daß man mit einem Blasftab von der überftehenden Fluffigfeit einen Tropfen auf einen Porzellanteller bringt und vorfichtig einen Tropien mit Effigfäure angefäuerter Ferrocyankaliumlösung (1:20) zufliegen lakt. Un der Berührungsstelle der beiden Tropfen darf sich nur eine gang schwach rotbraune Bone bilden. Die restierenden 150 ccm verwendet man zu Kontrolltitrationen.

Es seien 3. B. 11,12 g Seife in Arbeit genommen und auf 50 ccm ber zuckerhaltigen Flüssigkeit 7,1 ccm Fehlingscher Lösung verbraucht, also auf die 200 ccm 28,4 ccm, welche, da 1 ccm 0,005 Zucker entspricht, 28,4 × 0,005 = 0,142 Zucker entsprechen. Zur Umrechnung auf Stärke ist die Jahl mit 0,9 zu multiplizieren; wir haben also 0,142 × 0,9 = 0,1278 Stärke. Da Kartosselmehl ca. 20% fremde Substanzen, wie Asch, Stickstofssubstanz und Feuchtigkeit enthält, io addiert Braun noch den fünsten Teil der gesundenen Jahl zu; es ergibt sich also 0,1278 + 0,0256 = 0,1534 und nach der Proportion:

11,12:0,1534 = 100:x, x = 1,378 % Starte in ber Seife.

Zur Prüfung auf Leim wird der in Alfohol unlösliche Teil der Seife mit heißem Wasser extrahiert. Die Lösung gelatiniert beim Erfalten und gibt mit Gerbsäurelösung einen Niederschlag.

Um Petroleum in Seisen zu bestimmen, hat man lettere im Wasserbade oder Sandbade mäßig zu erwärmen, wobei das Petroleum abdestilliert Hat man eine genügende Menge Seise der Destillation unterworsen, so kann man es im Destillat messen oder nach der Trennung von dem mit übergegangenen Wasser wiegen.

Bestimmung des Glyzerins. Um einen etwaigen Glyzeringehalt in einer Seife zu bestimmen, löst man 25 g der letteren in heißem Wasser, versett mit verdünnter Schweselsäure bis zur sauren Reaktion.

schmilzt die fetten Säuren mit Wachs zusammen, läßt erkalten, hebt den Fettkuchen ab und dampft die durch kohlensaures Natron genau neutralisierte Flüssigkeit im Wasserbade zur Trockne ein. Den aus schwefelsaurem Natron und Glyzerin bestehenden Nückstand behandelt man mit Alkohol, welcher das schwefelsaure Natron ungelöst zurücksläßt. Die siltrierte alkoholische Lösung wird verdunstet, der Nückstand nochmals mit Alkohol behandelt und die abermals siltrierte Lösung in einem Platinschälchen im Wasserbade verdunstet. Auf Genauigkeit kann das Versahren wegen der Flüchtigkeit des Glyzerins keinen Anspruch machen. Zu einer genauen Bestimmung des Glyzerins löst man, je nach dem vermuteten Glyzeringehalte, 1 bis 10 g Seise in Wasser oder, wenn organische, in Wasser unlösliche Bestandteile vorhanden sind, in Methylalkohol auf, filtriert, verjagt im letzteren Fall den Methylalkohol, scheidet die Fettsäuren ab und versährt mit dem sauren Filtrate wie bei der Glyzerinbestimmung in Fetten.

Die Kernseisen enthalten kein Glyzerin oder nur ganz unbebeutende Mengen, die auf kaltem Wege hergestellten Seisen ungefähr 5%, der Gehalt der Eschweger Seisen an Glyzerin ist, je nach der Herstellungsweise, sehr verschieden; am meisten enthalten die auf direktem Wege aus Neutralsetten hergestellten, aber noch nicht 4%. Enthält eine Schmierseise kein Glyzerin, so ist es ein Zeichen, daß sie aus Fettsäuren gesotten ist.

Bestimmung von Zuder. Zuder sindet sich in beträchtlichen Mengen in billigen Transparentseisen. Die quantitative Bestimmung von Rohrzuder kann entweder durch Inversion mit Fehlingscher Lösung oder auf polarimetrischem Wege erfolgen²). Für das erste Versahren wird die heiße wässerige Lösung einer gewogenen Menge der Probe mit ½ Normal=Schweselsaure in möglichst kleinem Überschuß erhist, die Fettsauren abgeschieden, die wässerige Lösung neustralisiert und auf ca. 75 ccm konzentriert. Diese Lösung wird mit Salzsäure in gewöhnlicher Weise invertiert und der Invertzucker mit Fehlingscher Lösung gewichtsanalytisch bestimmt.

Polarimetrisch versährt Wilson wie folgt: 10 g Seise werden in 150 ccm Wasser von 80° C. gelöst und unter Rühren tropsenweise gesättigte Wagnesiumsulfatlösung in kleinem Überschusse zugefügt. Hierauf wird durch ein gereinigtes Filter absiltriert, die Wagnesiaseise

¹⁾ Bgl. S. 85.

²⁾ Chemiter-Beitung, Rep. 1891, S. 227.

mit Magnesiumsulfat enthaltendem heißen Basser gewaschen, das mie etwas alkalische Filtrat mit sehr verdünnter Salpetersäure naben neutralissiert, auf etwa 40 eem eingedampst, erkalten gelassen, we einigen Tropsen verdünnter Salpetersäure schwach angesäuer, wo Bleiessig, wie üblich, geklärt und nach dem Filtrieren polarisiert.

Bei gleichzeitiger Gegenwart von Glyzerin und Rohrzucker empirika Donath und Manrhofer, der beide Körper enthaltenden Löfung gelöschten Kalk zur Bildung des Kalksacharats und geglühren Sud zuzuseßen, abzudampsen und den Rückstand mit einem Gemisch gleiche Raumteile Alkohol und Ather zu extrahieren. Die Lösung entbett alles Glyzerin.

Nachweis von Alfohol. Da Transparentieifen bente mil und ohne Sprit hergestellt werden, so ift es jest oft von Bichtigfeit, m ermitteln, ob eine Geife Alfohol enthalt. Bum nachweis desielben mijcht Balenta 50 bis 60 g Seife mit Bimsftein und beinlim zuerst bei 1100 C., dann bei 1200 C. im Paraffinbade ab. Dit be-Destillate wird bie Jodoformprobe gemacht, welche nach Sager in folgender Beise ausgeführt wird: Dan verjegt die zu prufende Fluffigkeit mit 5 bis 6 com einer 10prozentigen Ralilofung, erwamt auf 40 bis 50° C. und gibt jo viel einer mit 3od gefattigten 16 bis 20progentigen Jobfaliumlojung bingn, daß die Aluffigfeit gelberaunlich gefarbt ericheint. Berichwindet die Farbe beim Umidbutteln nicht, is fest man mittels des Glasstabes gerade so viel Kalilange hingu, dat völlige Entfarbung eintritt. Es icheiben fich bann entweder fofont ober nach einigem Stehen gelbe Rriftalle von Jodoform aus, bie unter dem Mifroftope als jechsstrahlige Sterne oder jechsedige Tojela erfdicinen.

Rachweis atherischer Die. Die Abscheidung der zur Parsumierung der Seisen zugesetzen atherischen Ole kann nach Barfoed in zweinler Weise geschehen: Man extrahiert die Seise bei gewöhnlicher Temperatur mit Ather, siltriert durch ein mit Ather benetzes Hiller und walcht mit derselben Flüssigkeit nach. Die Lösung wird mit Basser geschättelt, um etwa in dieselbe mit übergegangene Seise zu entsernen und dann verdunstet. Oder man löst die Seise in Basser, versest mit etwas Schweselssaure oder Chlorealeium, um das starte Schännum proerhindern, und treibt dann durch Destillation mit Basserdamps die slüchtigen Die ab. Aus dem Destillate sammelt man das Ol durch Ausschätteln mit Ather. Über die Natur des Oles gibt der Geruch Ansschützels

Bur quantitativen Bestimmung von Terpentinöl löst Dr. Karl Braun¹) die Seise im Rundsolben in Wasser auf, übersättigt mit Schwefelsäure und bestilliert etwa eine Stunde. Das Destillat wird in einem graduierten Zylinder aufgesangen, und die Menge Terpentinöl, welches sich über dem Wasser ausgement, wird abgelesen.

Bestimmung von Karbolsäure. Die Bestimmung von Karbolsäure (Phenol und Cresole) wird von Lewkowitsch²) in solgender Weise ausgeführt: Man wiegt eine größere Menge der Probe (etwa 100 g) ab, löst in heißem Wasser und setzt soviel Natronlauge zu, daß die Lösung stark alkalisch wird. Hierauf scheidet man die Seise durch Jusat von Rochsalz aus, siltriert den Kern ab und wäscht die Seise mit Rochsalzsösung. Die Lösung, welche nun das Phenol und die Cresole als Natriumsalze enthält, wird eingedampst und etwa gelöste Seise durch erneuten Jusat von Kochsalz ausgefällt. Man siltriert wiederum, dampst auf eine geringe Menge ein, bringt die Lösung in einen graduierten Stöpselzylinder von 50 bis 100 ccm Inhalt, setzt soviel Salz zu, daß etwas gelöst bleibt, und säuert mit Schwefelsäure an. Man liest das Volumen der abgeschiedenen Phenole ab und setzt die Anzahl Kubikzentimeter als ebensoviel Gramm in die Rechnung ein.

Bestimmung von Ammoniat. Bur Bestimmmung von Ammoniak wiegt Dr. Karl Braun3) ca. 5 g Seife genau ab und bringt fie in einen Rundkolben von 11/2 l Inhalt. Bei Schmier= feifen nimmt man bas Abwiegen auf einem Studchen Bapier vor, bas man zuvor gewogen hat, bringt Seife mit Papier in ben Rolben und löst in ca. 50 ccm Basser. Den Kolben verbindet man mit einem schräg gestellten Liebigschen Rühler, ber seinerseits wieber am Ende einen luftbicht schließenden Ansat hat, welcher in die vorzu-Nachdem man sich diesen Apparat legende Salzfäure hineinragt. zusammengesett hat, fügt man zu der Seifenlösung im Kolben soviel starke Natron- ober Kalilauge, daß die Flüssigkeit kräftig alkalisch reagiert und die Seife als Kern oben schwimmt; zuvor aber hat man in die Borlage, wozu man ein reichlich großes Becherglas benugen fann, 100 ccm 1/10 Normalfalzfäure gegeben.

¹⁾ Seifenfabrifant 1905, S. 529.

²⁾ Technologie der Rette, Bd. 2, S. 690.

³⁾ Gang für bie quantitative Seifenanalnje, Berlin 1905, S. 22.

gewissert sich nochmals, daß die Korke gut schließen, und erhipt die Kolben etwa 11/2 Stunden lang. Die stärkere Natronlauge treibt das schwächere Ammoniat aus. Dieses wird sofort von der vorge legten Salzfäure gebunden unter Bildung von Chlorammonium. Der Salzfäure in der Borlage sett man einen Indikator zu, wozu sich am besten Cochenilletinktur eignet1). Sollte die rote Farbe in Biolett umschlagen, fo fest man noch eine bestimmte Menge Salgfaure zu, etwa 50 ccm, die man schon vorher bereitgestellt hat. Nach 11/aftundigem Rochen kann man annehmen, daß alles Ammoniak übergetrieben ist. Man löst vorsichtig das Verbindungsrohr, das in die Vorlage hineinreicht, vom Rühler ab und prüft mit rotem Lackmuspapier, ob das Destillat noch alkalisch reagiert. Ist dies der Fall, so muß noch weiter destilliert werden; wird das Lackmuspapier nicht verändert, so nimmt man die Flamme unter dem Kolben fort. — Man hat darauf zu achten, daß nicht Schaumblasen mit übergehen, da sonst die Bestimmung ungenau wird. — Das abgelöste Berbindungsrohr spult man mit Baffer ab und läßt das Destillat erkalten. Hierauf titriert man mit 1/10 Normalkalilauge bis zur Biolettfärbung und notiert die verbrauchten Rubitzentimeter.

Es seien angewandt 5,67 g Substanz,

vorgelegt . . $100 \text{ cem}^{-1}/_{10} \text{ HCl,}$ zurücktitriert . $17 = ^{-1}/_{10} \text{ KOH,}$ verbraucht . . $83 \text{ cem}^{-1}/_{10} \text{ HCl.}$

 \mathfrak{Da} 1 ccm $^{1}/_{10}$ HCl = 0,0017 NH₃, so sind 83 ccm HCl = 0,0017 \times 83 = 0,1411 NH₃.

Es ergibt sich bemnach der Ammoniakgehalt in Prozenten aus der Gleichung:

5,67:0,1411 = 100:x, also $x = 2,48^{\circ}/_{\circ}$ Ammoniat (NH₃),

oder auf Chlorammonium berechnet, da 1 cem $^{1}/_{10}$ HCl = 0,00535 NH₄Cl, $x = 7.83^{0}/_{0}$ Chlorammonium (NH₄Cl).

Berechnung der Ausbeute aus der Analyse. Bon den Seisensiedern wird häufig die Berechnung der Ausbeute eines Sudes in der Weise vorgenommen, daß man den Fettsäuregehalt der Seise er-

¹⁾ Cochenilletinftur wird bereitet, indem man 10 g Cochenille mit 30 g Spiritus und 70 g Wasser übergießt. Man erwärmt auf ca. 50° C., stellt mehrere Tage zum Absehen beiseite und filtriert ab.

mittelt und daraus nach einer einfachen Proportion die Ausbeute besechnet. Hat man z. B. in einer Kernseise 66,25% Fettsäure gestunden, so stellt man einfach, indem man von der Boraussehung ausgeht, daß das verarbeitete Neutralsett 94% Fettsäure enthielt, die Proportion auf:

$$66.25:100 = 94:x$$

woraus folgt x = 141,90 %. Dieser Schluß ist nicht gerechtsertigt, ba die Fette mehr, aber auch, wenn sie mit Wasser und Schmuß versunreinigt sind, erheblich weniger Fettsäuren enthalten können. Noch ungerechtsertigter ist es, wenn man bei Seisen, die unter Mitanwensdung von Harz gesotten sind, die Harzsäuren ohne weiteres als Fettsäuren mit in Rechnung stellen will. So ist es z. B. durchaus unrichtig, bei einer Schmierseise, die aus 100 Gewichtsteilen Leinöl und 15 Gewichtsteilen Harz gesotten war, nachdem man 40% Fettsäuren inklusive Harzsäuren gesunden hat, dieselbe Proportion:

$$40:100 = 94:x$$

anzuwenden und daraus eine Ausbeute von 235%, herauszurechnen. Andere machen wieder den Fehler, daß sie die gesundenen Fettssäurehydrate mit den angewandten Fetten identisch annehmen und dann bei gesundenen 66,25%, Fettsäuren sagen:

$$66,25:100=100:x$$

und auf diese Beise eine Ausbeute von über 150% herausrechnen, während sie in Wirklichkeit erheblich weniger beträgt.

Besser und in sehr vielen Fällen ausreichend versährt man, wenn man von der Boraussehung ausgeht, daß die meisten zur Verwendung gelangenden Fette aus den Triglyzeriden der Palmitinsäure, der Stearinsäure und der Ölsäure bestehen — für die gerade in der Seisensiederei so viel gebrauchten Kokosöle und Kernöle stimmt es freilich nicht —, und das mittlere Molekulgewicht obiger drei Glyzeride, das 860, und das dreisache mittlere Molekulgewicht der entsprechenden drei Fettsäuren, das 822 beträgt, den Berechnungen zusgrunde legt, also sagt, die gesundenen Fettsäuren verhalten sich zu dem ihm entsprechenden Neutralsett wie 822: 860, d. h. wie 1:1,0462. Wan braucht daher nur die gesundenen Fettsäuren mit 1,0462 zu multiplizieren und erhält das gesuchte Fett; das Fett sür 100 g

Seise bei gefundenen 26,25 % Fettsäuren beträgt also 66,25 × 1,0462 = 69,31 g. Wir kommen bemnach zu der Proportion:

$$69.31:100 = 100:x, x = 144.27.$$

Die Ausbeute beträgt also etwas über 144%.

Liegt uns die Analyse einer Seise vor, in der die Fettsauren als Anhydride angegeben sind, so müssen die letteren, wenn wir die Ausbeute in obiger Weise berechnen wollen, zunächst in Fettsaurehydrate umrechnen. Auf S. 600 ist ausgeführt, daß man aus den Hydraten die Anhydride berechnet, wenn man erstere mit 0,9675 multipliziert; umgekehrt erhält man die Fettsäurehydrate aus den Anhydriden, wenn man lettere mit 0,9675 dividiert. Finden wir z. B. in einer Analyse 60,27 % Anhydrid, so dividieren wir 60,27 durch 0,9675 und erhalten dann 62,25% Fettsäurehydrat, woraus dann wieder in angegebener Weise die Ausbeute berechnet wird.

Umständlicher, aber genauer ist das Verfahren zur Berechnung der Ausbeute aus der Analyse, das Professor Dr. G. Bornemann in einer sehr ausführlichen und sehr beachtenswerten Arbeit: "Die Berechnung der Seisenausbeute auf chemischer Grundlage") einschlägt. Nehmen wir an, eine Seise enthält a % Fettsäureanhydrid und b % an die Fettsäure gebundenes Natron oder Kali, so enthält sie also (a + b) % settsäures Alkali. Wir müssen nun zunächst seisellen, wieviel Fettsäure und wieviel Neutralsett dem Fettsäures anhydrid entspricht. Wir wissen, daß

ist ober allgemein, wenn wir mit A 1 Mol. Fettsäurehydrid und mit M 1 Mol. Fettsäure bezeichnen:

1.
$$A = 2 M - H_{\bullet} O.$$

Ist das an die Fettsäure gebundene Alkali Natron (Na_2O), so müssen wir erwägen, daß aus ($C_{18}H_{35}O_2O + Na_2O$ entsiehen $2 C_{18}H_{35}O_2Na$, d. h. das in der Analyse gefundene Natron neutralissiert das gesundene Fettsäureauhydrid, und 1 Mol. Natron neutralissiert 1 Mol. Fettsäureauhydrid, und so kommen wir zu der Proportion: $Na_2O:b=A:a$, worans folgt:

¹⁾ Seifenj.-3tg. 1901, S. 355; Seifenfabritant 1901, S. 545.

2. $\mathbf{A} = \frac{\mathbf{a}}{\mathbf{b}} \, \mathbf{N} \mathbf{a}_2 \mathbf{O}$ (Molekulargewicht des Fettsäureanhydrids).

Ist das durch die Analyse bestimmte Alkali Kali (K2O), so kommen wir auf gleichem Wege zu der Gleichung:

3.
$$A = \frac{a}{b} K_2 O.$$

Aus Gleichung 1 folgt, daß 1 Mol. Anhydrid stets 2 Mol. Fettsaure entspricht. Daraus ergibt sich die Proportion A: a = 2 M: x, worin x die Wenge Fettsaure bedeutet, die dem durch die Analyse ermittelten Anhydrid a entspricht. Daraus ergibt sich:

4.
$$x = \frac{2M}{\Lambda} a.$$

Setzen wir hierin ben aus Gleichung 1 sich ergebenden Wert für $2 M = A + H_2O$, so erhalten wir $x = \frac{(A + H_2O)a}{A} = a\left(1 + \frac{H_2O}{A}\right)$. Ersetzen wir in dieser Gleichung A durch die aus Gleichung 2 und 3 sich ergebende Werte, so erhalten wir bei einer Natronseise:

5.
$$x = a + \frac{H_2O}{Na_2O}b = a + 0.2903b^1$$

und bei einer Kaliseife:

6.
$$x = a + \frac{H_2O}{K_2O}b = a + 0.1914b$$
.

Um nun die Menge des Fettes zu ermitteln, das den a Gewichtsteilen Fettsäure der Analyse entspricht, mussen wir berücksichsichtigen, daß 3 Wol. Anhydrid 6 Wol. Fettsäure oder 2 Wol. Glyzerid entsprechen, wie sich aus den Gleichungen:

¹⁾ Bornemann hat seinen Berechnungen die Atomgewichte H=1,0076, Na=23,05, K=39,15 zugrunde gelegt, während wir überall die abgerundeten Atomgewichte, nach denen zumeist noch in der Technit gerechnet wird und die für unsere Zwede volltommen ausreichen, in Rechnung gestellt haben, also H=1, O=16, C=12, Na=23, K=39.

Es entsprechen sich also $3(C_{18} H_{35} O)_2 O$ und $2(C_{15} H_{35} O_2)_3 C_3 H_5$ ober, wenn wir wieder das Molekulargewicht des Anhydrids mit A und das des Glyzerids mit M^1 bezeichnen, 3A und $2M^1$. Nun ist, wenn M, wie oben, das Mol. der Fettsäure bedeutet, $M^1 = 3M + C_3 H_5 - 3H$, da $(C_{18} O_{35} O_2)_3 C_3 H_5 = C_{57} H_{110} O_6 = C_{54} H_{108} O_6 + C_3 H_5 - 3H = <math>3(C_{18} H_{36} O_2) + (C_3 H_5 - 3H)$ ist; $C_8 H_5 - 3H$ ist aber = 38. Daraussolgt:

7.
$$M^1 = 3M + 38$$
.

Setzen wir hier hinein ben Wert für M, ber sich aus Gleichung 1 ergibt, $\frac{A+H_2O}{2}$, so erhalten wir:

8.
$$M^1 = {}^3/_2 (A + H_2 O) + 38.$$

Nun verhalten sich 3 Mol. Anhydrid zu dem gesundenen Anhydrid wie 2 Mol. Triglyzerid zu dem gesuchten Triglyzerid, also $3A:a=2M^1:y$, woraus folgt: $y=\frac{2M^1}{3A}a$ oder, wenn wir den für M^1 gessundenen Wert einsehen:

$$y = \frac{3(A + H_2 O) + 2,38}{3A}$$
 $a = \frac{3A + (3H_2 O + 2,38)}{3A}$ a. Der einge-

flammerte Wert ist eine Konstante d = 130; daher

$$y = \frac{3A + d}{3A} a = a \left(1 + \frac{d}{3A}\right).$$

Setzen wir hier hinein die aus Gleichung 2 und 3 sich ergebenden Werte für A, so erhalten wir:

 $y=a\Big(1+\frac{d}{3\mathrm{Na_2}}\frac{d}{\mathrm{O}}-b\Big)=a+\frac{d}{3\mathrm{Na_2}}\frac{d}{\mathrm{O}}-b=a+\frac{130\cdot b}{3\mathrm{Na_2}}=a+0.6985$ b Gewichtsteile Fett für 100 Gewichtsteile Natronseise und $y=a+\frac{d}{3\mathrm{K_2}}\frac{d}{\mathrm{O}}-b=a+\frac{130}{282}-b=a+0.461$ b Gewichtsteile Fett für 100 Gewichtsteile Kaliseise. Die Ausbeute ist für 100 kg Fett anzugeben. Aus der Proportion: y Gewichtsteile Fett: 100 = 100 Gewichtsteile Seise: z sinden wir sür Natronseise:

9.
$$\mathbf{z} = \frac{10000}{\mathbf{a} + 0.6985 \cdot \mathbf{b}}$$

und für Raliseife:

10.
$$z = \frac{10000}{a + 0.461 \cdot b}$$

Als Beispiel gibt Bornemann in seiner Arbeit die Analyse einer Grundseife für pilierte Seifen:

Aus a = 68,46 und b = 8,55 ergibt sich die Ausbeute:

$$z = \frac{10\,000}{68,46 + 0,6985 \cdot 8,55} = 134,35 \, {}^{0}/_{0}.$$

Bornemann entwickelt in seiner Arbeit noch verschiedene andere Formeln, die wir hier mitteilen wollen, ohne ihre Herleitung zu geben. Es ift:

$$V = \frac{56\ 000}{M},$$

$$V^{1} = \frac{168\ 000}{M^{1}},$$

$$M = \frac{56\ 000}{V},$$

$$M^{1} = \frac{168\ 000}{V^{1}},$$

$$w = 100 + 0.039\ V,$$

$$x = 100 + 0.068\ V,$$

$$y = 100 + 0.017\ V^{1},$$

$$z = 100 + 0.045\ V^{1},$$

$$w = \frac{10\ 000}{a + 0.29\ b},$$

$$x = \frac{10\ 000}{a + 0.19\ b^{1}},$$

$$w = \frac{10\ 000 - 1,6\ V}{a},$$

$$x = \frac{10\ 000 - 1,6\ V}{a},$$

$$y = \frac{10\ 000}{a} \cdot \frac{6222 - V}{6222 + 1,4\ V},$$

$$z = \frac{10\ 000}{a} \cdot \frac{6222 - V}{6222 + 1,4\ V}.$$

In den vorstehenden Formeln bedeutet:

M = Molekulargewicht ber Fettsäuren,

M1 = Molekulargewicht bes Glyzeribs ober Fettes,

V = Berseifungs. ober Säurczahl ber Fettsäuren,

V1 = Berseifungszahl bes Glyzeribs ober Fettes,

a = 0/0 Fettfaureanhybrib in ber Seifc,

b = • Natron (Na2 O) in ber Seife,

b1 = . Rali (K2 O) in ber Seife,

w = Ausbeute an fettsaurem Natrium aus 100 Gwtln. Fettsaur,

x = Ausbeute an fettsaurem Kalium aus 100 Gwiln. Fettsaure,

y = Ausbeute an fettsaurem Natrium aus 100 Gwtln. Glozerib ober Fett,

z = Ausbeute an fettsaurem Kalium aus 100 Gwtln. Gluserid oder Fett.

Alle hier vorgeführten Berechnungen gelten nur für Seifen aus Glyzeriden oder Fettsäuren; sie haben keine Berechtigung, sobald harz mitverarbeitet ist. — Sind Abschnitte mit versotten, so sind sie natürlich bei der Berechnung zu berücksichtigen, und zwar, wenn sie bereits ausgetrocknet waren, unter Zurechnung des ungefähr durch Trocknen verlorenen Wassergehalts.

Den Chemikern werden häufig Seifen zur Untersuchung übergeben, die nicht mehr frisch sind, sondern bereits durch Austrocknen Wasser verloren haben; bei diesen ist es selbstwerständlich nicht möglich, durch die Analyse seitzustellen, welche Ausbeute sie dei ihrer Fertigsstellung hatten. Bei Proben stark wasserhaltiger Seifen verringert sich der Wassergehalt außerordentlich schnell. Interessante Beobachtungen sinden wir in dieser Hinsicht in einer Beröffentlichung: "Das Ginstrocknen der Seise und die daraus entstehenden Kalkulationssehler")

¹⁾ Seifenfabritant 1901, G. 716.

Bon einer frisch geschnittenen Tafel Mottlebseise (14 Tage nach bem Sud) wurde aus der Mitte ein 100 g schweres Stück geschnitten und gleichzeitig an einer andern Probe der Fettsäuregehalt zu 44%,, entsprechend einer Ausbeute von 213,7%, sestgeschellt. Das 100 g schwere Stück wog

```
nach 2 Stunden 99,5 g, entsprechend 44,22 % Fettsaure,
    17
                96,0 =
                                   45,83 •
    25
                94.0 =
                                   46,80 •
     8 Tagen 84,0 .
                                   52,38 -
                80,5 =
                                   54,67
    14
     3 Wochen 77.0 .
                                   57,10 =
     6
                73.0 =
                                   60,30 •
```

Dieser Fettsäuregehalt entspricht nur noch einer Ausbeute von ca. $155\,^{\circ}/_{\circ}$. Diese rapide Wasserabnahme hat nicht nur der Analytiker, sondern vor allem auch der Seisensabrikant zu berücksichtigen. So mancher legt seiner Kalkulation die Ausbeute zugrunde, die die Seise bei ihrer Fertigstellung oder frisch vom Schnitt hat, und bedenkt nicht, daß die Seisen, denen künstlich viel Wasser einverleibt war, dieses außerordentlich rasch verlieren.

Sachregister.

Abfalltrane 106. Acetnizahl 76. Acrolein 27. Acrylfaurereihe 18. Adeps lanae 105. Aicher 236. Atherische Dle, Rachweis in Seifen 618. Atherzahl 84. Abfali 180. Abnatron 180. Alfalien 180. - Beftimmung in Seifen 610. Alfalimetrie 209. Allohol, Rachweis in Seifen 618. Ammoniat, Bestimmung in Seifen 619. — =Seifenprozeß 369. Ammonin 572. Analyje, Probenahme für die 220. Apollojeife 411. Apparat zum Beben und Transportieren von Seifenbloden 273. - zum Berichieben von Seifenplatten 267. Aradidöl 142. Aradinfaure 18. Archangeltran 110. Aftrachantran 110. Ausbeuteberechnung aus der Analyje 620. Ausfalzen mit Glauberfalz 390.

23.

Autoflavenverseifung 33, 162, 164.

Bambufbutter 126. Baffiaöl 129. Baumwolljaatöl 146. Baumwollenstearin 152. Behenjäure 18. Bicuhibafett 135. Bleichjoba 556, 572. Brafficajäure 22. Broyeuse sécheuse continue 329. Butterfäure 18.

€.

Caprinsāure 18.
Capronsāure 18.
Capronsāure 18.
Caprossāure 18.
Cerotinsāure 18.
Cethlaltohol 18, 26, 27.
Cehlonol 113.
Chlornatrium 231.
Cholesterin 18, 26, 27.
Cochinol 113.
Copperah 112.
Cottonstearin 152.

T.

Diagometer 75. Difajett 134. Döglingjäure 22. Dotteröl 157.

G.

Egalisiermaschinen 316.
Elaödin 29.
Elaödinprobe 76.
Elaidinsaure 23.
Elainsaure 23.
Elainsaure 23.
Elainseise, glatte 539, 544.
Elain, weißes 167.
Elsenbeinseise 498.
Erdnußöl 142.
Erucasaure 22.
Eschweger Seise 442.

Efchweger Seife auf bireftem Bege 449. Fettlaugenmehl 566. - auf halbwarmem Bege 458. Rettfäuren 18, 161. - Bestimmung in Seifen 599. - - indirettem Bege 447. - aus Grundfeife 456. - eigentliche 19. — durch Karbonatverseifung 453. - flüchtige 18. - mit Talffüllung 450. - Rachweis freier in Dlen 83. — — Wasserglasfüllung 451. - - von Reutralfett in 85. - - Bufagen von Leimfern 459. - ungefättigte 18. - Berarbeitung ber 170. — Sieden mit Dampf 452. - Berfeifung mit Bafferglas 370. Eifigiäurereihe 18. Efterzahl 84. Rettipaltung, fermentative 37, 163. - im Autoflaven 33, 162, 164. ¥. - mit Ralf 33, 164. Saftagen zu Schmierfeifen 552. - - Schwefelfaure 36, 164. Keinsoda 193. - - Baffer 35, 36. Rettaltohole 26. - nach Twitchell 39, 163. Fette, Acetylzahl ber 76. Feuerungsanlagen 241. — Atherzahl der 84. Bichtenharz 176. - Beftimmung bes Erftarrungspunttes Fischtalg 108, 110. ber 72. Rischtrane 110. Formen 252. — — Fettgehalts der 68. - - - Schmelapunttes ber 73. - hölzerne 252. - fcmiedeciferne 254. - - - spezifischen Gewichts der 69. – — Bassergehalts der 67. Rullungsmittel, Rachweis in Scijen 613. — — von Glyzerin in 85. - - Richtfetten in 67. Galambutter 126. - Bleichen ber 62. - Chemische Ronftitution der 15. Glnzeride 17, 28. - Gleftrifches Leitungsvermögen ber 75. Glnzerin 17, 26, 40. - Efterzahl der 84. --- Beftimmung in Fetten 85. - Gewinnung ber 56. - - - Seifen 616. (9lnzerinichmierseife 517. - Sehneriche Bahl ber 75. — Jodzahl der 78. - Rohafionsericheinungen ber 69. ð. - Läutern ber 59. Sanföl 158. - Radweis von Schwefelfohlenftoff in Sanfölseife 520. 88. Harz 176. - Natur ber 14. - Bestimmung in Seifen 604. - Raffinieren ber 59. Bargfernseifen 416, 439. - Reichert-Meifliche Bahl ber 75. Harzleimseifen 473. - Reinigung ber 56. - mit Talt 477. - Saurezahl ber 84. - ichwarze 476. - Untersuchung ber 65. - transparente 476. - Berhalten gegen Giscffig 74. Harz, Rachweis in Fetten 83. - Berfeifung ber 30. Bargole, Rachweis in fetten Dlen 82. - Berseifungszahl der 77. Sarzseifen 493. - Bortommen ber 56. hausseifen auf halbmarmem Bege 489. Sausseisen auf kaltem Bege 489. Hehnersche Zahl 75. Hentels Bleichsoda 572. Heringstran 110. Hobelmaschinen 316. Höllenöl 137. Hppogaeasäure 22.

3.

Mlipeöl 129. Jodabditionsmethode 78. Jodzahl, Bestimmung in Fetten 78. Holensäure 24, 25. Jungsernöl 57, 136.

A.

Rafaobutter 133. Raliseifen für die Textilindustrie 588. Stall 229. Raltwafferfeife 439. Rammfett 101. Rarbolfaure, Beftimmung in Seifen 619. Rarbonatverfeifung 171. Rartoffelmehl, Bestimmung in Seifen 615. Rernöl 123. Rernfeife 374. - abgejette 424. - alte beutiche 374. -- auf Leimniederichlag 428. - - Unterlange 374. - aus Kiichtala 421. - für ichwere Schlichte 584. - glattweiße 587. — Harz= 416, 420, 438. - Dlein 410, 582. - Dlivenöl= 391, 578, 580. - Dranienburger 435. - Bermehrung ber 439. — Bachs= 430, 579. - Walffett= 413, 583. - Bollfett= 415. Anochenfett 102. Modjalz 231. Kofosbutter, Mannheimer 114. Molosol 111. Rolophonium 176. Roprah 112.

Roprahöl 113. Kottonöl 146. Kristallsoda, Fabrikation der 117. Kronseise 505. Krüdwerke 248. Kühlapparat, Schneher-Schichticker 336. Kühlmaschine von Franz Holoubek 343. Kühlpresse, Klumppsche 329. Kühlvorrichtungen sür Seise, neue 328. Kunstkornseise 521. — gelbe 522. — grüne 523.

٧.

Lactina 114. Lagosöl 120. Lanolin 105. Lardoil 100. Laugen, Bereitung ber 353. - Untersuchung ber 358. Laurinfaure 18, 19. Laurostearin 29. Lebertrane 106. Leimseifen 464. - Harz= 473. Leindotteröl 157. Leinöl 153. Leinölfaure 24. Leinölschmierfeife, glatte 407. Lessive Phenix 572. Linolenfaure 24, 25. Linolfaure 24, 25. Linorun 155. Lipogene Sauren 18. Lifterfett 408.

W.

Madiaöl 157.
Maisöl 159.
Malabartalg 129.
Mandelöl 152.
Margarin 93, 167.
Margarinsäure 21.
Marseiller Seise 391.
Mawahbutter 129.
Mineralöle, Rachweis in setten Elen 3
Mohnöl 159.

Mottledseifen 482. Mowrahbutter 129. Mustatnußbutter 135. Mustatnußöl 135. Muristinsäure 18

92.

Rachmühlenöl 187.

Naturfornseise 527, 594.

— Alabaster- 537.

— mit Stearin 538.

Regeröl 157.

Rormallösungen 211.

Normalseisen, patentierte 373.

D.

Dberichalieife 402, 480, 500. — Balmöl= 402, 407. - Tala: 408. Dionomiefeife 588. - nach Aachen-Eupener Manier 596. Dle, Bleichen ber 62. Ωäuterung ber 59. - Raffinierung ber 59. - Birtung tonzentrierter Schwefelfaure auf 76. Olfruchte, birette Berfeifung von 366. Ölfaure 22, 23. Olfaurereihe 18, 22. Dliaure, Salze ber 24. Dlmagen 69, 71. Dlanin 29. Did Calabar-Di 121. Dlein 29, 163. - beitilliertes 164. - feftes meifes 170. Dleinternfeife 410, 582. Dleinfaure 23. Dlein, japonifiziertes 165. Dleinichmierfeife 588. Dleomargarin 93. Dleometrie 69. Oleum Nucistae javanicum 135.

Dliventernöl 138.

Dlivenöl 136.

Dlivenölseifen 391, 578, 580. Dranienburger Kernseisen 435. Dtobasett 135.

23.

Balmitin 28. Palmitinfaure 18, 19. Balmitinfeife 401. Valmternöl 115, 123. Palmnußöl 115, 123. Balmöl 114. - Bleichen bes 116. - Sarzseife 400. Balmölternseife 397. Ralmölfeife, Stettiner 399, 498. Betroleum, Beftimmung in Seifen 616. Bjerbefett 101. Bflangenbutter 114. Bflanzenfette 111. Pflanzentalg 129, 132. Phenolphtalein 26. Bhnictöliaure 22. Bhntofterin 26. Pinentalg 129. Polnfulfin 572. Bottasche 180, 201. - aus Solzaiche 202. - - Schlenipetoble 204. - - fcmefclfaurem Rali 206 - - Bollichweiß 206. - taustische 207. - Untersuchung von 208. Premier jus 93. Preffen 326. Prefitala 93. Pregvorrichtungen für Seife, neue 328.

Ж.

Mapinsaure 25, 26.
Mapolein 162.
Meichert Meißlsche Zahl 75.
Micin 145.
Miegelschneidemaschinen 274.
Miegelseisen für die Textilindustrie 578.
Mizinossaure 25.
Mizinuselardinsaure 25.
Mizinuselardinsaure 25.

Rizinusölfäure 25. Robbentrane 106. Rohausschnitt 89, 93. Rohtern 89, 93. Rüböl 160. Rübölfäure 26.

Œ.

Sanza 136.
Sattelseise, russische 423.
Sahöle, Berwertung der 160.
Schälseise 539.
Scheuerseise 478.
Schmalz 99.
Schmerseise 502.

- Faftage zu 552.
- Fullen ber 548.
- glatte, transparente 505.
- Leinol- 507
- Glyzerine 517.
- Standgefäße für 263.
- -- Terpentin-Salmiat- 546.
- -- weiße 548.

Schneibemafdinen 264.

Edwarzpech 176.

Schweinefett 99.

Seife, Apollo= 411.

- aus Rischtalg 421.
- Eljenbein- 498.
- Eichweger= 442.

glatie Glain= 539, 544.

Sanfol= 520.

- Harziern= 416, 439.
- Harzleim= 473.
- Harz= 493.
- Sydrolyje der 44.
- Runitforn= 521.
- -- Leim= 464.
- -- Marfeiller 391.
- Mottled= 482.
- Naturforn: 527.

Scifen 44.

Zeifenanalnfator 601.

Seifenblodgerteilapparat 265.

Seifen, Apparat zum Seben und Transportieren von 273.

- Darstellung ber 352.

Seifenfabritation, Geratichaften für bie 236.

- Geschichte ber 1.
- Silferobftoffe fur bie 224.
- Mafchinen für Die 236.
- Robitoffe für die 13.

Seifen für die Tertilinduftrie 575.

Seifenfett, weißes 416.

Seifengiegmaichine 337.

Seisen, Herstellung burch Umseten von fetisaurem Ammonial mit Chlornatrium 369.

- - burch Umsehen von seitsauren Ralt mit tohlensaurem Altali 367.
- Harz- 493.
- Rern- 374.

Seifenfrage 316.

Seifenfühlapparat pon Julius Roth 334

- - Fris Krull 347.
- — Schrauth 340.

Seifenlager 149.

Seifen, Leim- 464.

- Mamorieren ber 383.
- mit Borar 373.

- -- doppeltlohlenfauren Salzen 373. Giweiß 373.

--- Malgertraft 373.

Bflanzenschleim 373.

Mittel zur Linderung der alfaliiden Wirtung der 372.

Seifenplatten, Apparat zum Borichieben non 267.

Seifenpulver 555.

- Ammoniat- 567.
- billige 560.
- Dr Thompfons 571.
- Serftellung ber 557.
- -- mit maschineller Ginrichtung 564.
 - -- Bafferglas 567.
- = Mühlen 562.

Raffen der 570.

- ohne Mühle 565.

Parfumieren ber 570.

reines 557.

- Beilchen= 567.

Seifen, Untersuchung ber 598.

. Sejamöl 140.

Sheabutter 126. Silberfeife 543, 592. Sinclair-Seife 423, 499. Soapftod 149. Soda 180, 181. - fauftische 195. - tommerzielle Gradigfeit ber 199. - triftallifierte 187. - fünftliche 182. - natürliche 181. - Untersuchung von 208. Sober 574. Sonnenblumenöl 158. Standgefage für Schmierscife 263. Stearin 28, 163. Stearinfaure 18, 20. - Salze der 20. Stearin, vegatabilifches 152. Steinasche 203. Stillingiatalg 130. Studenichneibemaichinen 306. Sulfuröl 138.

2.

Tafelichneibemaschinen 274. Talg 88. - Musichmelzen bes 89. - Bleichen bes 95. - dinefischer 130. Talgternseife 379, 585. - Marmorieren ber 383. Talg, Läutern bes 95. Talgtiter 96. Talg, vegetabilischer 130. Terpentin 176. Terpentinöl 176. Terpentin-Salmial-Schmierseise 546. Terpentinseife 423. Textilfeifen 575. Tierfette 88. Titer-test 74. Tonnenseife 478. Tran 106. Tranfeife 520. Transportbuhne für Geifen 271. Triolein 29.

Tripalmitin 28. Triftearin 28. Trutt 108.

11.

Unterlauge, Berwertung ber 385. Untersuchungsmethoben, chemische 75. organoleptische 66.

- phyfitalifche 69.

Birolatala 135.

Bateriafett 129. Bermehrung ber Rernseisen 439. - - Schmierfeifen 548. Berfeifung burch Fermente 37, 163. - im Autoflaven 33, 162, 164. - mit Ralf 33. 164. - - Schwefelalfalien 366. - - Schwefelfaure 36, 164. — — Basser 35, 36. - nach Twitchell 39, 163. - Brobutte ber 39. - jaure 36, 164.

23.

Berfeifungszahl, Bestimmung ber 77.

Bachsternseife 430. Bachefeife, neutrale weiße 579. Baltertratt 386. Baltfett 167. — -Rernseife 413, 583. **Balrat** 108. Balratöl 108. Waltalg 108, 110. Baltrane 106. Bafchpulver ohne Seife 571. Baffer 224. - Beftimmung in Seifen 598. Bafferglas, Beftimmung in Seifen 614. Bafferglastompositionen 480. Bafferglasfeifen 472. Beichfett 167. Bollfett 105. Bollfettfeife 415.

Buder, Beftimmung in Geifen 617.

Der Zeifenfabrikant.

Beitschrift

Seifen-, Bergen- und Varfümerie-Jahrikation fowie verwandte Gefcaftszweige.

(Organ bee Berbanbee ber Seifenfabritanten.)

Begrundet von Dr. g. Deite.

Herausgegeben

d. Seller.

Ericeint wochentlich. - Preis vierteljahrlich DR. 3,-.

Chemisch - technische Untersuchungsmethoden.

Mit Benutzung der früheren

von Dr. Friedrich Böckmann bearbeiteten Auflagen,

und unter Mitwirkung von

E. Adam, F. Barnstein, Th. Beckert, O. Böttcher, C. Councler, K. Dieterich, K. Dümmler, O. Guttmann, E. Haselhoff, W. Hersberg, D. Holde, W. Jettel, H. Köhler, Ph. Kreiling, K. B. Lehmann, J. Lewkowitsch, C. J. Lintner, E. O. v. Lippmann, E. Marckwald, J. Messner, J. Pässler, O. Pfeiffer, O. Pufahl, H. Rasch, O. Schluttig, C. Schoch, G. Schüle, L. Tietjens, K. Windisch, L. W. Winkler

herausgegeben von

Dr. Georg Lunge, Professor der technischen Chemie am Eidgenössischen Polytechnikum in Zürich.

Fünfte, vollständig umgearbeitete und vermehrte Auflage.

In drei Bänden.

Erster Band.

Zweiter Band.

953 Seiten Text, 49 Seiten Tabellen-Anhang. Mit 180 Textabbildungen.

842 Seiten Text, 8 Seiten Tabellen-Anhang. Mit 153 Textabbildungen.

Preis M. 20,-; in Halbleder geb. M. 22,-.

Preis M. 16,-; in Halbleder geb. M. 18,-.

Dritter Band.

1247 Seiten Text, 57 Seiten Namen- und Sachregister, 44 Seiten Tabellen-Anhang, Mit 119 Textabbildungen und 3 Tafeln.

Preis M. 26,-; in Halbleder geb. M. 28,50.

Jeder Band ist einzeln käuflich.

Zu beziehen durch jede Buchhandlung.

Analyse der Fette und Wachsarten,

Von Dr. Rudolf Benedikt.

weil. Professor an der K. K. Technischen Hochschule in Wien.

Vierte, erweiterte Auflage

bearbeitet von

Ferdinand Ulzer,

E. R. Professor u. Leifer der Versuchsanstalt für chemische Gewerbe am K. K. Tochnologie der Gewerbemuseum in Wien.

Mit 65 Textfiguren. In Leinwand gebunden Press M. 18,-

Allgemeine und physiologische Chemie der Fette

für Chemiker, Mediziner und Industrielle.

Von F. Ulzer und J. Klimont.

Mit 9 Textabbildungen. Preis M. S ,-.

Analyse der Harze, Balsame und Gummiharze

nebst threr Chemie und Pharmakognosie.

Zum Gebrauch in wissenschaftlichen und technischen Untersuchungslaberatoren unter Berücksichtigung der älteren und neuesten Literatur

herausgegeben von

Dr. Karl Dieterich,

Direktor der Chemischen Fabrik Helfenberg A.G. vorm Eugen Diel-nich.
In Leinwand gebunden Preis M 7,—.

Die Jodzahl der Fette und Wachsarten.

Von Dr. Moritz Kitt.

Professor an der Handelsakademie in Olmuts, ständig beeideter Sachverständiger für Chemie beim K. K. Kroisgerichte Olmön, Preis M. 240.

Untersuchung der Mineralöle und Fette

sowie der ihnen verwandten Stoffe mit besonderer Berücksichtigung der Schmier untm.

Von Dr. D. Holde,

Professor, Abicilingsvorsteher am Kgl. Materialprüfungsamt zu ter Lieler rolle W. Dozent z. d. Terlmischen Rochschulz Berlin

Zweite Auflage

der Untersuchung der Schmiermittel und verwandter Produkte der Fett- und Naphthair aus in Mit 29 Frguren. In Leinwand gebinden Preis M. 10 --

Die ätherischen Öle

E. Gildemeister, Leipzig. von

Fr. Hoffmann.

Bearbeitet im Auftrage der Firms Schimmel & Co. in Leipe i Mit 4 Kurten und zahlreichen Abbildungen. Preis M. 20,-; in Hatbleder gebausten # 11

Der Betriebs-Chemiker.

Ein Hilfsbuch für die Praxis des chemischen Fabrikherrieben.
Von Dr. Richard Dierbach.

Mit 117 Textpiguren. In Leonwund gebauden Preis M. S.

Zu beziehen durch jede Buchhandlung.

Berlag von Julius Springer in Berlin,

Der Seifenfabrikant.

Beitfdirift

jiii

Seifen-, Bergen- und Parfumerie-Sabrikation

fomie vermandte Grichaftemeige.

(Organ bee Berbanbee ber Seifenfabrifanten.)

Begrundel von Dr. E. Deile.

Hermisgegeben

mean

d. Beller.

Griderint mögentlich. — Preis vierteljährlich 28. 1.—

